وزارة التعليم العالي والبحث العلمي جامعة الموصل

# وصوبة التربة

الدكتور سعد الله نجم عبد الله النعيمي

> الطبعة الثانية طبعة منقحة ومزيدة

# الاسمدة وخصوبة التربة

تأليف الدكتور سعد الله نجم عبدالله النعيمي

أستاذ / خصوبة التربة وتغذية النبات ، كلية الزراعة والغابات

الطبعة الثانية ١٩٩٩ طبعة منقحة ومزيدة حقوق الطبع ﴿ محفوظة (١٤٢٠ هـ - ١٩٩٩ م ) لدار الكتب للطباعة والنشر الموصل

لايجوز تصوير أو نقل او اعادة مادة الكتاب وبأي شكل من الاشكال الا بعد موافقة الناشر

> نشر وطبح وتوزيج دار الكتب للطباعة والنشر ـ الموصل شارع ابن الاثير ـ الموصل

> > هاتف ۲۲۲۲

477770

تلکس ۸۰۹۲

# المحتويات

تطوره ومقهرمه	الفصل الأول: خصوبة التربة والتسميد، نشأة العلم،
14	الفصل الثاني: النمو والعوامل التي تؤثر فيه
	2.1 النمو وعلاقته بالزمن
11	2.2 العوامل المؤثرة في نمو النبات
<b>**</b>	
والتسميد	الفصل الثالث: أسس ومفاهيم اولية في خصوبة التربة ا
۰۸	عاد محولات البرية
11	3.1 مكونات التربة
VV,	3.3 درجة تفاعل التربة
90	ر المرازع المر
111	الفصل الرابع: النيتروجين
	4.1 نظره عامه
A	4.2 مصادر تينروجين الترية
1.8	4.3 الاقسام الرئيسة للنيتروجين في التربة
1.0	4.3 الاقسام الرئيسة للنيتروجين في التربة
111	4.5 فقد النيتروجين من التربة
171	4.6 دور النيتروجين في تغذية ونمو النبات
للة ودرحة تفاعل التربة ١٧٧	منته صور السيروجين وعلاقتها بامتصاص العناصر الغذاء
	4.6 اعراض نقص النيتروجين
14Y	٣٠٠ الا المحدة البياروجينية
· WA	لفصل الخامس: الفسفور
11/1	5.1 نظرة عامة
177	5.2 اشكال فسفور التربة ومصادره
177	5.3 معدنة الفسفور العضوي (دورة الفسفور)
12)	5.4 احتفاظ التربة بالفسفور
188	5.5 العوامل التي تؤثر على حفظ فسفور التربة
120	5.6 جاهرية الفسفور للنبات
10.	5.7 الفسفور في النبات
100	5.8 الاسمدة القوسفائية
144	5.9 ملاحظات عامة حول التسميد الفوسفاتي
1 14	

197.	الفصل السادس: البوتاسيوم
177.	6.1 نظرة عامة
177.	6.2 اشكال بوتاسيوم الترية ومصادره
179.	6.3 تثبيت البوتاسيوم
	6.4 فقدان بوتاسيوم الترية
177.	6.5 اهمية البوتاسيوم للنبات
178.	6.6 اعراض نقص البوتاسيوم
140	6.7 الاسمدة البوتاسية
Y1+.	الفصل السابع: الكالسيوم
Y1 .	7.1 كالسيوم الترية ومصادره
Y1Y.	7.2 العواملُ التي تؤثر في جاهزية الكالسيوم
717.	7.3 الكالسيوم واستصلاح التربة
. 317	7.4كالسيوم النبات
717.	7.5 اعراض نقص الكالسيوم
Y1V.	7.6 اسمدة الكالسيوم
Y1A.	7.7 ملاحظات حول استعال اسمدة الكالسيوم
***.	الفصل الثامن: المغنيسيوم
YY	8.1 مغنيسيوم التربة ومصادره
TT1.	8.2 العوامل التي تؤثر في محتوى التربة من المغنيسيوم
MYY.	8.3 مغنيسيوم النبات
YYE .	8.4 اعراض نقص المغتيسيوم
440	8.5 المغنيسيوم وعلاقته بمرض الـ Grass tetany
777	8.6 اسمدة المغنينسيوم
447	لفصل التاسع: الكبريت
. ***	9.1 الكبريث ودورة الكبريت في التربة
441	9.2 كبريت النبات
744	9.3 اعراض نقص الكبريت
744	9.4 الاسمدة الكبريتية
744	الفصل العاشر: الحديد
	10.1 حديد التربة ومصادره

10.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية الحديد وظهور اعراض النقص علم الذاب
على النبات
الوظائف الحيوية للحديد
10.4 احتیاج النبات او به ۱۱۰۰
10.4 احتياج النبات لعنصر الحديد
10.5 اعراض نقص الحديد
10.6 اسمارة الحديد
10.7 ملاحظات مهمة حول عنصر الحديد
الفصل الحادي عشر: المنغنيز
ما المستر عربه ومصادرة المستراء
عالمًا الله الله الله الله الله المائم الله المناه المائم الله المائم الله الله الله الله الله الله
النفض على النبات
11.4 احتياج النبات لعنصر المنغنيز
11.5 اعراض نقص المنغنيز ١٦٥
11.6 اسمدة المنغنيز
الفصل الثاني عشر: البورون
المرية ومصادره
12.2 العوامل التي تشار الدفي المنتقلة حامد قال الله الله الله الله الله الله الله
12.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية البورون وظهور النقص على النبات ٢٥٨ 12.3 الوظائف الحيوية للبورون
12.4 احتياح النبات لعنص الندمان
12.4 احتياج النبات لعنصر البؤرون
12.5 اسمدة البورون
13.1 زنك التربة ومصادره
777 13.2
العوامل التي تشارك في انحفاض جاهزية الزنك وظهور اعراض النقص على الناب
النقص على النبات
13.3 الوظائف الحيوية للزنك
13.4 احتياج النبات لعنصر الزنك
المعرف نقض الزنك
111
13.6 اسمدة الزنك

		YV£	الرابع عشر: النحاس	الفصل
			14 نحاس التربة ومصادره	.1
		ت ۵۷۷	14 العوامل التي تشارك في انحفاض جاهرية النحاس وظهور النقص على النبار	.2
			14 الوظائف الحيوية للنحاس	
		YVV	14 احتياج النبات لعنصر النحاس	.4
,		YV4	14 أعراض نقص النحاس	1.5
			14 اسمدة النحاس1	
		YV4	14 ملاحظات مهمة حول عنصر النحاس	1.7
		٧٨٠	الخامس عشر: الوليبدنيوم	الفصل
			1. موليبدنيوم الترية ومصادره	
			1 العوامل ألتي تشارك في انخفاض جاهزية الموليبدنيوم وظهور اعراض	5.2
			ُص على النبات	
	4	YA1	13 الوظائف الحيوية لعنصر الموليبدنيوم	5.3
		. YAY	15 اعراض نقص الموليبدنيوم	i.4
			15 اسمدة الموليبدنيوم	
		YAE	السادس عشر: المادة العضوية في التربة	الفصل
			16 مصاهرة المادة العضوية للتربة	
			16 طبيعة وصفات الديال	
			16 اهمية المادة العضوية للتربة والنبات	
			16 العوامل المؤثرة في مادة التربة العضوية	
			16 طرق أضافة الاسمدة العضوية	
			السابع عشر: خصوبة النربة- نقديراً وتقويماً	
			17 نظرة عامة	
		,	17 طرق تقدير الحالة الخصوبية للتربة	
			17 طرق اضافة الاسمدة	
			17 خلط الاسمدة	
	10		17 الاختبارات اللازمة للتعرف على اهم الاسمدة	
			17 معلومات مهمة	
			دليل المصطلحات	
			المصاهر العربية	
			الاجنبية	
		1 7/1		-6

# بسم الله الرحمن الوحيم

# التقديم

ان تعريف التعليم بمراحله المختلفة بمثابة نافذة كبيرة لابناء الوطن لرؤية ماوصلته الانسانية من تقدم في العلوم والمعرفة وبالتالي دعم المسيرة العلمية المستمرة لابناء الشعب العربي بما يخدم الحياة ويطورها.

كتاب الاسمدة وخصوبة التربة المنقع الذي أقدمه لطلبتنا الاعزاء في كليات الزراعة العراقية ككتاب منهجي والى من لهم علاقة بالعلوم الزراعية هو ثمرة جهود متواضعة جاءت حرصاً مني على أهميته بالنسبة للطلبة يستعان به عند الدراسة ، وهو في الوقت نفسه اضافة للمكتبة العربية .

لايسعني هنا الا ان اقدم شكري الى كل من ساعد في اخراج هذا الكتاب ، كما أعرب عن شكري وامتنائي لجامعة الجامعة الجامعة المجاب عن شكري وامتنائي لجامعة المجاب الكتاب . لما بذلوه من جهود مشكورة في انجاز طباعة الكتاب .

ارجو ان اكون وفقت في المساهمة في عملية التعريب الجارية في القطر وأمل ان تستثمر هذه العملية المفيدة على ايدي الغياري من ابناء قطرنا العزيز... والله الموفق.. المؤلف ١٩٩٩ 9.7

7

## نبذة عن حياة المؤلف

- الدكتور سعدالله نجم عبدالله النعيمي
  - من مواليد مدينة الموصل عام ١٩٤٩
- عمل معبداً في قسم علوم التربة/كلية الزراعة والغابات/ جامعة الموصل للعام ١٩٧٣-١٩٧٣.
- حصل على شهادة الماجستير في التربة (خصوبة التربة وتغذية النبات) من جامعة ميزوري/ الولايات المتحدة الاميركية ١٩٧٦.
- حصل على شهادة الدكتوراه في التربة (خصوبة التربة وتغذية النبات) من جامعة ميزوري/ الولايات المتحدة الاميركية ١٩٨٠.
  - عمل كمدرس في كلية الزراعة والغابات/ جامعة الموصل عام ١٩٨٠.
    - حصل على الدرجة العلمية استاذ مساعد عام ١٩٨٤.
      - حصل على الدرجة العلمية استاذ عام ١٩٩٠.
    - -- شارك في العديد من المؤتمرات والندوات العلمية داخل القطر.
- اشرف على ستة عشر من طلبة الدراسات العليا، وساهم في تدريس طلبة الدراسات الاولية والعليا.
- نشر ٢٥ بحثاً علمياً في اختصاصه ، اضافة الى نشر مقالات علمية عديدة في المجلات والصحف العراقية .
  - قام بترجمة كتاب مبادىء تغذية النبات عام ١٩٨٤.
  - قام بتأليف كتاب علاقة التربة بالماء والنبات عام ١٩٩٠.
- تقلد مناصب ادارية عديدة منها مساعد رئيس اللجامعة للفترة من ١٩٩٢ ١٩٩٦ عميداً لكلية الزراعة والغابات ابتداءاً من ١٩٩٦ ولحد الآن.

. . . . . . : .

# الفصّل الأولث

# 1.0 خصوبة التربة والتسميد نشأة العلم، تطوره ومفهومه

ان مانعوفه اليوم عن علم خصوبة التربة وتسميد النبات وما وصل اليه من التطور في فروعه واهتماماته كافة هو في الواقع حصيلة ونتيجة عمل دؤوب وصعب لفترة زمنية طويلة.

لقد بدأ الانسان يفكر باعادة الخصوبة الى التربة بعد ان وجد بالتجربة ان بعض الترب تضعف قدرتها الانتاجية بسبب الزراعة المتوالية والمستمرة لسنين متعددة ، وذلك عن طريق اضافة بقايا النباتات ومخلفات الحيوان لها. أما اين ومتى بوشر باستعال هذه المواد لزيادة خصوبة التربة لزيادة انتاجيتها فالحق انه لم يعرف ولم يحدد ولكن ذكرت عدد من المراجع القديمة التي يرجع تاريخها الى ٣٠٠- ٤٠٠ سنة قبل الميلاد. إن استعال او اضافة مخلفات الحيوان يؤديان الى زيادة الانتاج ، ولوحظ ايضاً في هذه الفترة الزمنية ان اضافة المواد المعضوية والرماد والجبس وزراعة النباتات البقولية تزيد من انتاجية التربة. كذلك اشارت الملحمة اليونانية والمعروفة باسم الادريسية (٧٠٠-٩٠٠ سنة قبل الميلاد) الى استعال الاسمدة الحيوانية للاغراض الزراعية وزيادة خصوبة التربة.

لقد بدأ الباحثون الاوائل بالبحث عن المادة الإساس للنمو حتى يعزوا اليها ظاهرة خصوبة الترب ونمو النباتات. في القرن السابع عشر بعد الميلاد ذكر الباحث Bacon خلال الفترة (١٥٦١–١٦٢٤) بأن الماء هو عنصر التغذية الاساس في النباتات وإن فائدة ووظيفة التربة هي اسناد النباتات وبقائها قائمة فيها وحايثها والمحافظة عليها من الحر او البرد الشديدين. كذلك اعتقد من قبل هذا الباحث ايضاً بان النبات يتلقى عصيراً خاصاً لازماً نموه من التربة لاتمام دورة حياته. واما الباحث Van Helmon وخلال نفس خاصاً لازماً نموه من التربة لاتمام دورة حياته. واما الباحث الغذائية الرئيسة والوحيدة الفترة الزمنية (١٩٧٧ – ١٦٤٤) فكان ينظر الى الماء بأنه المادة الغذائية الرئيسة والوحيدة للنبات وهذا ماسجله بتجربته المشهورة التي اجراها في بروكسل والتي قام فيها بزراعة شجرة صفصاف Willow Tree تن طريق منع وصول ابة عد اخذ جميع الاجراءات الكافية في ضبط الماء للشجرة وذلك عن طريق منع وصول ابة قد اخذ جميع الاجراءات الكافية في ضبط الماء للشجرة وذلك عن طريق منع وصول ابة

نوعية من المياه اليها ماعدا ماء المطر او الماء المقطر ولمدة خمس سنوات. وبعد ٥ سنوات وجد ان وزن تلك الشجرة قد وصل الى ٧٦،٨٢ كعم ولاحظ ايضاً ان التربة المستعملة قد فقدت من وزنها ٧٦،٥ غرام وقد عزا هذا النقص بالتربة الى الخطأ التجريبي وليس الى سبب آخر، ومن هذا استنتج بأن المادة الوحيدة التي استعملت لغذاء الشجرة هي الماء، ولكن كما نعلم الان هناك خطأ واضح في هذا الاستنتاج وذلك لوجود عوامل كثيرة ساعدت في زيادة وزن الشجرة ومنها الهواء والعناصر الغذائية المختلفة الموجودة في التربة. ولكن لايفوتنا بأن مثل هذه التجارب قد اجربت في زمن لم يعرف الانسان فيه شيئاً عن عملية التركيب الضوئي او عن العناصر الغذائية الضرورية لنمو الانبات.

بعد Van Helmont جاء العالم الالماني Salt peter الذي هو نترات البوتاسيوم (٢٦٠٨ - ١٦٠٨) وكان يعتقد ان ملح بيتر Salt peter الذي هو نترات البوتاسيوم (KNO<sub>3</sub>) هو الاساس في غذاء النبات وليس الماء. فقد بني استنتاجه على ملاحظته لهذا الملح في افرازات الحيوان وعلى ذلك فحصدر هذا الملح الاساس هو غذاء الماشية (العلف الاختضر او بقايا نباتات الحقل) الذي احتوى على هذا الملح بقدر. وقد وجد هذا العالم الكيمياوي ان اضافة هذا الملح الى النباتات بمقادير مناسبة ادى زيادة نمو النباتات ، واوضح بالاضافة الى فلك ان ملح بيتر يمكن ان يستخلص من التربة او من حظائر الماشية ، وان خصوبة التربة تعود الى وجود هذا الملح. ولقد أيد العالم الانكليزي . للا الماشية ، وان خصوبة التربة تعود الى وجود هذا الملح . ولقد أيد العالم الانكليزي . للا وضح على النترات في فصل الربيع وذلك عندما تكون النباتات على وشك النمو لاعندما يكون النوعلى اشده . اذ في هذا الطور من النمو للنباتات تكون هذه النباتات قد امتصت يكون النوعلى اشده . اذ في هذا الطور من النمو للنباتات تكون هذه النباتات قد امتصت كل نترات التربة . اما العالم ملكل من ماء المطر او مياه الانهر في تغذية النبات ، فوجد مثلاً بأن الماء الذي ترج به تربة الحدائق افضل من ماء المطر او مياه الانهر في تغذية النبات ، وحده وانما المادة الارضية .

وفي القرن الثامن عشر ظهر الكثير من العلماء المشتغلين بخصوبة التربة وتغذية النبات وحاولوا الكشف عن جانب من الغموض الذي يحيط بتغذية النبات وعلاقة ذلك بخصوبة التربة ومحتواها من العناصر الغذائية. وقد حالف بعضهم النجاح ولم يحالف البعض الآخر إذ كان سيء الحظ في اعطاء التفسيرات للتجارب التي قاموا بها. ومن العلماء الذين اشتهروا في القرن الثامن عشر في انكلترا وذلك خلال الفترة التي من (١٧٤١ - ١٨٢٠) المالم Arthur Young العالم على العناصر الغذائية التي تزيد من حاصل

النباتات، فقد قام هذا الباحث بزراعة بذور الشعير في سنادين فخارية واضاف اليها مواد مختلفة كلا على انفراد مثل: الفحم، ومخلفات الدواجن ومسحوق البارود، واصداف القواقع، القطران والشورة، واستنتج ان بعض هذه المواد ذو مردود ايجابي، إذ ظهر زيادة بنمو نبات الشعير، وان البعض الاخر ذو مردود غير ايجابي، لانها ادت الى اعاقة نمو بادرات نبات الشعير، ويعد هذا العالم كاتباً جيداً في الامور الزراعية آنذاك، إذ قام بنشر بادرات نبات الشعير. ويعد هذا العالم كاتباً جيداً في الامور الزراعية آنذاك، إذ قام بنشر في جزءاً من النشرات الزراعية الدورية التي اكتسبت قيمة علمية جيدة وكان لها اثر كبير في زراعة انكلترا.

كان الاعتقاد والانطباع السائد لدى العديد من باحثي القرن السابع عشر والثامن عشر بأن النبات يتكون من مادة واحدة وكانت معظم بحوثهم منصبة على معرفة العوامل المؤثرة في نمو وتغذية النبات، الى ان جاء الباحث Francis Home في سنة ١٧٥٧م واشار بعد اجرائه عدداً من البحوث بمساعدة جمعية ادنبرة لتشجيع الفنون والصناعات بانه لاصحة للدعوى بان النبات يتكون من مادة واحدة اساس، بل هناك كثير من المواد المسؤولة عن نمو وتكون النبات، ومن هذه المواد: —

- ١ الهواء
  - -W Y
- ٣- التربة
- ٤- الاملاح
  - ه الزيت
- ٣ النار في الحالة الثابثة

ولقد وضح هذا الباحث الانكليزي بأن المشاكل الزراعية الرئيسة هي مشاكل تغذية النبات وقام بوضع طرق كيمياوية لتحليل النبات. كانت اعال Francis Home تقدماً كبيراً عا مبقه لا لانه اوضح ان تغذية النبات تتوقف على عدة عوامل وليس الماء وحده فحسب، بل لانه اوضح كذلك ان هناك طرقاً متعددة يمكن اتباعها في دراسة العوامل المؤثرة على نمو النبات والتي منها تجارب السنادين والتحليلات الكيمياوية. وفي عام المؤثرة على نمو النبات والتي منها تجارب السنادين والتحليلات الكيمياوية المواد التي تتغذى عليها هذه النباتات وتوصل الى ان الدبال هو مصدر غذاء النبات واطلق عليه اسم Nutritiva وان مكونات التربة الاخرى تعد اداة لايصال المواد الغذائية للنبات. وفي عام الاعام الباحث التربة الاخرى تعد اداة لايصال المواد التي تغذى النبات مادة

الفوسفات القلوية ، ونشركتاباً يضم معلومات كثيرة عن الزراعة منها الطرق التي تتبع في استعال الاسمدة المختلفة والجير والدبال واهميتها في استصلاح التربة وكذلك معلومات موجزة عن عدد من الاملاح ودورها في تغذية النبات. لقد ادى اكتشاف Priestley للاوكسجين في سنة ١٧٧٥م الى كشف الكثير من الغموض فيها يتعلق بحياة النبات ، واصبح هذا الاكتشاف مفتاحاً لكثير من البحوث والدراسات التي اضافت الكثير الكثير الى علوم خصوبة التربة وتغذية النبات ، إذ اشار الباحث Jan Ingenhousz الكثير الكثير الكامر الى ان تنقية الهواء تحصل بوجود الضوء وبدون الضوء لايكون الهواء نقياً ، وكذلك وضح الباحث Jean Senebier بعد اكتشاف الاوكسجين بأن زيادة وزن شجرة Van Helmont يعود الى تأثير الهواء . كذلك اشار هذا الباحث بعد دراسته للهادة العضوية في النبات الى وجود علاقة بين مايخرجه النبات من اوكسجين ووجود ثاني اوكسيد الكربون في النبات الى وجود علاقة بين مايخرجه النبات من اوكسجين ووجود ثاني اوكسيد

وفي مطلع القرن التاسع عشر (١٨٠٤م) وضع الباحث ملفواء، وكذلك حلل النبات ان جزء كبير من النباتات يتكون من مادة قد اشتقت من الهؤاء، وكذلك حلل النبات ليخيلاً دقيقاً واستنتج بأن المادة المعدنية الموجودة داخل النبات لاتوجد عرضاً داخله وإنما يستفيد منها. ووضع هذا الباحث السويسري ايضاً، عند دراسته للدبال وعلاقته بحياة النبات، بأن للدبال فائدة كبيرة للنبات، اذ انه يحتوي على نفس المركبات التي توجد بالنبات وعلى هذا فان النبات يستطيع ان يتناوله من التربة غذاء له. وقام هذا الباحث ايضاً ببحوث تنعلق بتأثير الهواء على النبات ووجد بأن النبات يمتص الاوكسجين ويحرر ثاني اوكسيد الكربون، وهذه العملية هي اساس حقيقة التنفس، وكذلك لاحظ بأن النبات يستعمل ثاني اوكسيد الكربون ويحرر الاوكسجين بوجود الضوء. واشار ايضاً في حالة يستعمل ثاني اوكسيد الكربون عن النبات انه يموت. في سنة ١٨١٣ اشار الباحث Sir حجب ثاني اوكسيد الكربون عن النبات انه يموت. في سنة ١٨١٣ اشار الباحث Sir والهيدروجين.

وعند منتصف القرن التاسع عشر وبداية القرن العشرين حدث تقدم ملحوظ في تفهم تغذية النبات وتسميد النباتات، ومن مشاهير الباحثين خلال هذه الفترة الباحث الزراعي الفرنسي J.B Boussingault خلال الاعوام ۱۸۰۲ – ۱۸۸۲. و يعد هذا العالم اول من اسس معملاً في مزرعة واول من قام بتجارب عملية حقلية. فمن التجاوب التي قام بها هي تحليل محاصيل دورات زراعية لمعرفة ماأخذه النبات من عناصر غذائية ، وتحليل السهاد الحيواني لمعرفة العناصر التي امد بها النبات. ومن حساب الفرق امكنه التعرف على السهاد الحيواني لمعرفة العناصر التي امد بها النبات. ومن حساب الفرق امكنه التعرف على

كمية المواد التي امتصها النبات من التربة والهواء وماء المطر. في هذه الفترة ايضاً ظهرت نتائج العالم الالماني Justus Von liebig وذلك خلال الاعوام ١٨٠٣ – ١٨٧٣، وتعتبر نتائج هذا العالم الكيمياوي والتي نشرت في ١٨٤٠ بحق سبباً في احداث تغيير كبير في معظم المعلومات السابقة. وقد اوضع استناداً الى ابحاثه كثيراً من المعلومات عن تغذية النبات وكان اهمها: -

١ – معظم الكاربون في النبات يأتي عن طريق ثاني اوكسيد الكربون الجوي.

٢ - مصدر محتوى النبات من الهيدروجين والاوكسبجين هو الماء.

٣- هناك حاجة للمعادن القلوية لمعادلة الحوامض المتكونة بواسطة النبات نتيجة عملياته الحيوية.

٤ - الفَسْفُور ضُروري في تُكُوين الحَبُوب

الايميز النبات بين العناصر عند امتصاصها ولكنه يقوم بفرز غير الضروري مها عن طريق الجذور.

ليس كل مااعتقده العالم Liebig وكذلك ليس كل افكاره كانت صحيحة. لقد اعتقد بان حامض الخليك يفرز من قبل جدور النبات ، ولقد ظن ايضاً بان النبات يمتص النتروجين على شكل المونيوم ( \*NH) فقط وهذا مصدره التربة او الاسمدة الحيوانية او الهواء.

ولقد وضع هذا العالم قانون الحد الأدنى Law of the minimum الذي يوضع العلاقة بين نمو النبات والعناصر الغذائية المتيشرة للامتصاص من قبل النبات ، وملخص هذا القانون (ان العامل المحدد النمو النبات هو العنصر الغذائي الموجود بكيات قليلة وبقية العناصر الغذائية متواجدة بكيات مناسبة لاحتياج النبات).

من هذا ينضح اهمية أعال هذا العالم وما اضفاء من معلومات قيمة في علوم تغذية النبات التي لايزال الكثير منها حقيقة قائمة على الرغم من بعض الاخطاء التي سجلت عليها، ولكنه يعد بحق ابا الكيمياء الزراعية.

بعد نشر نتائج العالم :Liebig بوقت قليل بدأت سلسلة من التجارب الهامة اذ تأسست سنة ١٨٤٣ اولى، محطات التجارب الزراعية في انكلترا وعرفت Agricultural و J.B. و J. H. Gilbert وقد قام الباحثان experiment station at Rothamsted بتجارب عديدة في الحقل التابع لهذه المحطة وتوصلا الى نتائج مهمة بعد ١٢ سنة من تأسيس محطة الابحاث الزراعية ، ومن اهم هذه النتائج التي توصلا اليها هي :

- ١- المحاصيل الحقلية تحتاج الى فسفور وبوتاسيوم الموها، وأن تركيب رماد النبات ليس قاعدة أساساً لمعرفة احتياج النبات من هذين العنصرين.
- المحاصيل غير البقولية تحتاج للنتروجين وبدون هذا العنصر لايمكن الحصول على نمو
   للنباتات ، حتى ولوكان هناك كميات من الفسفور والبوتاسيوم ، اما كميات الامونيا
   التى تأتي من الجو غير كافية لسد احتياجات المحاصيل لهذا العنصر.
- ٣ خصوبة التربة يمكن المحافظة عليها لعدد من السنين وذلك عن طريق اضافة الاسمدة الكيمياوية.
- إلتأثير الايجابي لعملية التبوير Fallow في الزراعة يكون عن طريق زيادة جاهزية المركبات النتروجينية في التربة.

وظهر في الولايات المتحدة الامريكية خلال الفترة ١٨٢٥ الى ١٨٤٥ العالم وظهر في Edmond Ruffin في ولاية فرجينيا، وعد اول من استعمل كاربونات الكالسيوم في المناطق الرطبة للتعويض عن العناصر الغذائية التي تفقد عن طريق عمليات غسل التربة بمياه الامطار، وعن طريق استصاصها من قبل النبات.

بدأ المشتغلون بكيمياء وخصوبة التربة والتسميد عند نهاية القرن التاسع عشر بالتعرف والتوصل آلى طريقة ما تمكنهم من تقدير خصوبة التربة وكان الهدف من هذه الدراسات معرفة احتياج التربة للعناصر الغذائية في حالة تعرضها لحللة نقص باحد العناصر الغذائية.

ومن العلماء الذين اشتهروا في هذا الجال العالم الانكليزي Thomas way في سنة المربة المربة المار هذا العالم الى ظاهرة تبادل الكاتبونات التي تحلاث في اجزاء التربة الدقيقة والتي يمكن ان تكون الطريق الاصوب لمعرفة مقدار ماتحتريه البربة من عناصر غذائية. وفي هذا المجال اشتهر العالم B.Dyer في سنة ١٨٩٤ حيث استعمل حامض الستريك ١٪ من اجل استخلاص الجزء الجاهز من العناصر الغذائية. في عام ١٩٣٠ استخدم العالم الالماني Koenig نفس محلول Dyer لتقدير كمية الفسفور والبوتاسيوم الجاهزة في التربة. وفي سنة ١٩٣٠ اقترح العالم M.F.Morgan استجال محلول حامضي من خلات الصوديوم لاستخلاص الانبونات والكاتبونات الجاهزة كغذاء للبات. وكذلك من خلات الصوديوم لاستخلاص الانبونات والكاتبونات الجاهزة كغذاء للبات. وكذلك طهر باحثون آخرون في وضع المحاليل لاستخلاص العناصر الغذائية ومن اهمهم E.W. Hilgard و Spurway وفي نفس هذه الفترة ظهر في امريكا العالم Spurway في عملية خلال الفترة الزمنية في عملية المناصر الغذائية.

وفي نفس الفترة ظهرت في المانيا طرق اخرى لتقدير احتياجات التربة من العناصر الغذائية وذلك عن طريق زراعة النباتات في سنادين وفي وزن معين من التربة وتقدر في هذه الطرق كميات العناصر الغذائية التي تمتصها بادرات النبات وكذلك حاصل المادة الجافة أساساً لتقدير مدى احتياج النبات للعناصر الغذائية وللتوصية بالتسميد من عدمه. ومن اهم هذه الطرق طريقة (H. Neubauer and W. Schneider) وكان هذا في عام ومن اهم وطريقة (E.A. Mitschelich عام ۱۹۳۰.

في بحوث النتروجين استمر الغموض الى مابعد ١٨٧٠ إذ وجد بعد ذلك عدد من العلماء ان بعض المحاصيل البقولية تنمو احياتاً نمواً جيداً في الترب غير المضاف اليها النتروجين اما بالنسبة للمحاصيل غير البقولية فانها لاتنمو بصورة جيدة في الترب التي النتروجين اما بالنسبة للمحاصيل غير البقولية فانها لاتنمو بصورة جيدة في الترب التي المحتوي على كميات مناسبة من النتروجين. وفي سنة ١٨٧٨ التي بعض الضوء على هذا الغموض ، اذ وجد علماء التربة الفرنسيون وهم Theodore Schloessing و بعملية التأزت المسلم بأن التربة تحتوي على احياء دقيقة (بكتريا) لها علاقة بعملية التأزت تحصل بمطوتين. الخطوة الاولى هي تحول الامونيا الى نتريت والخطوة الثانية تحول النتريت الى نترات ولكن جاء العالم . كلامونيا الى نتربت ولكنه لم يستطيع عزل البكتريا المتخصصة بعملية التأزت واشار الى ان نترات ولكنه لم يستطيع عزل البكتريا المتخصصة بعملية التأزت واشار الى ان المحدد البكتريا هي بكتريا في عملية التأزت واشار الى ان الوكسيد الكربون الموجود في الجو. في سنة ١٨٨٦ استنتج العالمان الالمانيان العالميون من ثاني الوكسيد الكربون الموجود في الجو. في سنة ١٨٨٦ استنتج العالمان الالمانيان المعاصيل البقولية تحتوي على بكتريا في عقد جذرية قادرة على تثبيت نتروجين الجو في التربة وتحوله الى نيتروجين جاهز للاستعال من لدن النبات.

لقد أضاف العلماء الاميركان اكتشافات اخرى للعلوم الزراعية وخاصة في تحليل التربة وتقدير خصوبتها. إذ ظهرت النظريات التي اصبحت فيا بعد ثابتة تقريباً. ومن الاكتشافات المهمة هو ان العناصر الغذائية اللازمة لدورة نمو النبات موجودة في التربة بصورتين هما العناصر الاولية وغير المتحللة (Secondary minerals) ومن الذين والعناصر الثانوية الجاهزة للامتصاص من لدن النبات Secondary minerals ومن الذين اشتغلوا في علوم الكيمياء وخصوبة التربة في اوائل القرن العشرين في الولايات المتحدة العالم G.Hopkins و G.Hopkins اذ اعتقد الاول ان العناصر الغذائية الموجودة في

التربة في حالة استنزاف وتقترب من الانعدام عن طريق نقصها المستمر وذلك لاستعال النبات لها. وإما Whitney فاعتقد عكس ذلك وهو كون العناصر الغذائية التي تجهزها التربة للنبات غير قابلة للنفوذ. وقد أدى هذا التناقض بالآراء الى قيام بحوث وتجارب لاثبات الحقائق العلمية للبحوث الزراعية من لدن كثير من الباحثين الذين ينتمون الى بلاد مختلفة. في القرن العشرين تم الحصول على معلومات كثيرة ومختلفة ادت الى نقدم وتطور العلوم الزراعية. وبدأ في هذا القرن تفهم مشاكل التربة وما له من علاقة بخصوبتها وتغذية النباتات الختلفة النامية فيها. ويلاحظ في الخمسين سنة الانحيرة استعال الاسمدة الكيميارية بكيات متزايدة وازداد ابضاً إقبال الفلاحين عليها لغرض اعادة الخصوبة للتربة لتحقيق انتاج اعلى. وازدهرت ايضاً في القرن العشرين ظاهرة بناء المصانع الضخمة للتربة للحمدة الكيمياوية المختلفة الصلبة والسائلة. ويشمل هذا الازدهار والتطور في استعال الاسمدة الكيمياوية المختلفة القطر ايضاً.

# 2.0 النمو والعوامل التي تؤثر فيه

## 2.1 النمو وعلاقته بالزمن

تختلف الترب من حيث قابليتها على الانتاج وذلك بسبب اختلاف نوعيتها ومادة الاصل المكونة لها. هذه الانتاجية للتربة قد تضعف نتيجة استمال او نفاذ جزء من العناصر الغذائية الموجودة فيها. فيقل انتاجها او يضعف. وفي هذه الحالة يمكن استعادة خصوبة الارض وزيادة انتاجها باضافة الاسمدة اليها. وهنا يمكن تقسيم الترب من حيث قابليتها على الانتاج الى:--

١ - ترب ذات قابلية انتاجية ذاتية

٧ - ترب ذات قابلية انتاجية مضافة.

٣- ترب ذات قابلية انتاجية ذاتية ومضافة.

ان الترب ذات القابلية الانتاجية الذاتية تتصف بخصوبتها الطبيعية الناتجة عن غنى مادتها الاصلية المتكونة منها بالعناصر الغذائية الضرورية لنمو النبات. ومثل هذه الترب تسمى الثرب الغنية بغذاء النبات وتكون مقدرتها الانتاجية عالبة اذا ماتوفرت بقية الظروف والعوامل المتعلقة بنمو النبات بصورة ملاغة لتموه. اما الترب ذات القابلية الانتاجية المضافة فتكون ذات درجة خصوبة غير طبيعية ناتجة عن اضافة الاسمدة الكيمياوية والعضوية اليها لسد حاجة النبات من العناصر الغذائية الضرورية. ومثل هذه الترب تسمى بالترب الفقيرة بمحتواها من الغذاء وذلك بسبب فقر مادة الاصل المكونة لها الى العناصر الغذائية الضرورية لتمو النبات. ومقدرة هذه الترب على الانتاج منخفضة في حالة عدم اضافة الاسمدة لها. والترب ذات القابلية الانتاجية الذاتية والمضافة تكون ذات درجة خصوبة متوسطة وهي ليست بالترب الغنية او الفقيرة. وتحتاج الى كمية قليلة من الاسمدة لاغناء عتواها من العناصر الغذائية الضرورية مقارنة بالترب الفقيرة. ومقدرة هذه النوعية من عتواها من العناصر الغذائية الضرورية مقارنة بالترب الفقيرة. ومقدرة هذه النوعية من الترب على الانتاج اقل من مقدرة الترب الغنية في حالة عدم اضافة الاسمدة لها.

الانتاج النباتي هو محصلة النمو المحاصيل وعليه فان التمويتناسب طردياً مع كمية الحاصل النهائي فاذا كان النمو جيداً فالحاصل يكون جيداً ايضاً من حيث الكمية. ويمكن تعريف النمو بكونه ظاهرة الكائن الحي نتيجة لتأثير عوامل النمو البيئية المحيطة والوراثية. ويمكن أن يعبر عن النمو بطرق متعددة ومقاييس مختلفة ، اذ يمكن استعال الوزن العام للادة الجافة مثلاً دلالة على نمو النبات ودرجة تطوره كما تستعمل طرق اخرى كالطول والارتفاع والقطر للدلالة على نمو النبات بأكمله او جزءاً منه. اما من حيث علاقة النمو بالزمن فان هذه العلاقة طردية ثابتة تحت الظروف الطبيعية وان سرعة النمو تكون صغيرة في الطور الاول النمو النبات ثم تأخذ بالزيادة التدريجية بسرعة اكبر الى ان يصل النمو الى حالته النهائية فيأخذ بالبطء مرة اخرى ثم يتوقف وهذه المرحلة هي انتهاء لدورة حياة النبات.

لقد أشرنا سالفاً الى ان نمو النبات هو محصلة لتفاعل عوامل مختلفة منها بيئية ومنها وراثية ، ومن اهم هذه العوامل محتوى التربة من العناصر الغذائية الجاهزة للامتصاص من لدن النبات والحرارة والضوء والرطوبة والعوامل الوراثية وغيرها ، ويمكن التعبير عن نمو النبات وعلاقته بهذه العوامل بالمعادلة الاتية—

 $G:F(X_1,X_2,X_3,X_4,...X_n)$ 

ذلك ان

النمو (Growth) G النمو (Growth) = دالة النمو (Function) F عوامل النمو المختلفة  $X_1, X_2, \dots, X_n$ 

لقد حاول كثير من الباحثين توضيح وتبسيط العلاقة بين نمو النباتات والعوامل المؤثرة ووضع هذه العلاقة بصورة معادلات رياضية. وكان أول من بدأ البحث في هذا الموضوع هو العالم Liebig وإنهى عمله بالتوصل الى قانون عرف بإسمه وهو قانون العامل المحدد للنمو. ويوضح هذا القانون ان العنصر الغذائي المتوفر في التربة بكية قليلة لايسد حاجة النبات لاكمال دورة حياته بعد عاملاً محدداً للنمو، على الرغم من وجود العناصر الغذائية الاخرى كافة بكيات وافية. في سنة ١٩٠٩ اختبر العالم الالماني E.A. Mitscherlich هذه العلاقة ولاحظ بعد عدة تجارب انه اذا تم امداد النبات بكيات كافية من العناصر الغذائية عدا عنصر واحد فان نمو هذا النبات يتناسب مع كمية هذا العنصر المحدد، وإن النمو يزداد باضافة هذا العنصر المحدد. ولكن هذه الزيادة بالنمو لاتتناسب مباشرة مع الكيات المضافة مده وهذه الزيادة كانت تقل تدريجياً لكل إضافة جديدة. هذه العلاقة التي اوجدها مه وهذه الزيادة كانت تقل تدريجياً لكل إضافة جديدة. هذه العلاقة التي اوجدها مه وهذه الزيادة كانت تقل تدريجياً لكل إضافة جديدة. هذه العلاقة التي اوجدها

متشرلش سميت بقانون تناقص الغلة The Law of diminishing return وعبر عنها بالمعادلة الرياضية التفاضلية الاتية:

$$\frac{dy}{dx} = (A-y)C$$

إذ أن: -

dy الزيادة بالحاصل نتيجة الكمية المضافة من عامل النمو x

dx = كمية عامل النمو x

A= اعلى حاصل يمكن الحصول عليه عند تجهيز عوامل النمو اللازمة كافة

Y=الحاصل الناتج من الكمية المضافة من عامل النمو x

C = عدد ثابت يعتمد على طبيعة عامل النمو

**X**= عامل النمو

نقد وجد أن قيمة C للعناصر الغذائية الرئيسة الثلاثة هي:-

۱ – النتروجين هي۱۲۲،۰

۳- الفسفور (P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) هي ۳۰,۰

۳– البوتاسيوم (K<sub>2</sub>O) هـي ۰٫٤۰۰

من الاعتراضات والانتقادات التي وجهت الى معادلة متشراش من لدن العديد من الباحثين.هي:

- ١- اعتمد متشراش على € هي وحدة ثابتة لكل عامل من عوامل النمو (العناصر الغذائة) وانها غير متغيرة بنوعية المحصول ، التربة والعوامل البيثية والوراثية.
- ٢ لم يأخذ متشركش بنظر الاعتبار عندما وضع معادلته ماهو موجود في التربة من عناصر غذائة.
  - ٣- وضح متشركش بان A = ١٠٠٪ ولكن في الواقع لم تصل الا الى ٩٠٪.

ولقد طور الافكار والاراء التي جاء بها متشرلش العالم سبلمان ووضع معادلة تعتمد على معادلة متشرلش سميت باسمه Spillman's Equation. وكان ذلك سنة ١٩٢٤. والمعادلة الرباضية التي توضح المعلاقة بين نمو النبات وعوامل النمو همي: —

$$Y=M(1-R^{\times})$$

Y = كمية النمو الناتجة من عوامل نمو معينة (X)

X = كسية عامل النمو

 M= أعلى حاصل يمكن الحصول عليه عندما تكون جميع عوامل التمو مجهزة بالكية اللازمة.

R عدد ثابت

ونفس الاعتراضات التي وجهت الى معادلة متشرلش يمكن ان توجه الى معادلة سبلهان. وبعد اعهال رياضية كثيرة توصل العالم سبلهان الى ان معادلته ومعادلة متشرلش يمكن ان توضعا بصيغة اخرى وهمى: —

 $\dot{Y} = A \left( 1 - 10^{-ca} \right)$ 

ذلك ان:

Y = الحاصل الناتج عن اضافة كمية من عامل النمو x

X= كمية عامل النمو

A = أعلى حاصل ممكن الحصول عليه

C عدد ثابت

لم يكن من السهولة استعال اي من هذه المعادلات التي ذكرت لتوضيح العلاقة بين عوامل النمو المتعددة ونمو النبات ، لذلك تم وضع معادلة متشرلش ومعادلة سبلمان بصورة اخرى اكثر سهولة بالاستعال واكثر وضوحاً وتعبيراً لعلاقة النمو بالعناصر الغذائية والمعادلة التي وضعت هي:

Log(A-Y) = Log A - 0.301(X)

اذ ان:

A = اعلى حاصل يمكن الحصول عليه نتيجة تجهيز جميع عوامل التمو بالكمية اللازمة.

Y = الحاصل الناتج عن اضافة كمية معينة من عامل التمو x

x = كمية عامل النمو

كيف تم الحصول على هذه المعادلة من معادلة متشرلش

معادلة متشرلش هي:

$$\frac{dy}{dx} = (A - y) C$$

$$\frac{dy}{A - y} = cdx$$

$$- (Log A - y) = C_x + C_1$$

اذا كانت قيمة X = صفر فأن

قيمة y= صفر

ومن هذا ينتج:

$$- \text{Log } A = C_1$$

وبالتعويض عن قيمة إC بالمعادلة ينتج

$$- (\text{Log A} - y) = C_x + (-\text{Log A})$$
  

$$\text{Log } (A - y) = \text{Log A} - C_x$$

خلال الفترة التي ظهرت بها معادلات متشرلش وسبلهان، تمكن العالم الرياضي Baule بعد دراسته لآراء متشرلش من ايجاد ما يمكن التعبير به كمقياس كمي لتوضيح العلاقة بين النمو والعناصر الغذائية وسمي هذا المقياس وحدة بأول Baule unit التي يمكن تعريفها: بكية عامل النمو اللازمة لانتاج نصف اعلى حاصل ممكن. هذه الوحدة ذات اهمية، وذلك لانه يمكن استعالها في حالة وجود عدة عوامل نمو في وقت واحد. فاذا فرض ان جميع عوامل النمو ثابتة عدا عامل واحد فان الكية من هذا العامل التي نحتاجها لرفع الحاصل من صفر الى ٥٠٪ من الحاصل الاعلى يعبر عنها بوحدة باول لهذا العامل. ومن المحروف ان النباتات تحتاج الى كميات مختلفة من النتروجين والفسفور والبوتاسيوم، واعتبر باول الكيات اللازمة من كل هذه العناصر لانتاج زيادة قدرها ٥٠٪ من أعلى حاصل يمكن أن تكون وحدة قائمة بذاتها وعرفت هذه الوحدة بوحدة باول. واستناداً الى هذه النظرية فإن وحدة باول واحدة لعامل نمو معين مكافئة لوحدة باول لاي عامل من عوامل النمو الاخرى المتعددة. ان قيمة وحدة باول للنتروجين والفسفور وP2O والبوتاسيوم وهي التي حسبت من معادلة متشرلش هي:

کغم / هکتار	باوند /ایکر	الساد	
784,8	777	N	
a • , £	٤٥	$P_2O_5$	
۸۰,۱	77	$K_2O$	

وباستعال وحدة باول فان معادلة متشرلش وسبلهان المتطورة التي همي: –

 $Log(A-y) = Log A - C_x$ 

يمكن ان تصبح بالصيغة الاتية:

Log(A-y) = Log A - 0.301 X

ان اختلاف هذه المعادلة عن المعادلة التي سبقتها يتجلى في ان قيمة 0.301 = C ان حساب قيمة c هو كما يأتي اعتماداً على وحدة باول:

إذاً نفرض ان قيمة A=100

نقيمة Y هي 100% من قيمة A وذلك اعتباداً على نظرية باول:

إذاً Y=50، وذلك لكون A=100 وبالتعويض في المعادلة:

Log(100-50) = Log 100 - C(1)

1.69897 = 2 - C

C = 2 - 1.69897

C = 0.30103

بالتعويض عن قيمة c في المعادلة:

 $Log(A-Y) = Log A - C_x$ 

تصبح المعادلة بالصيغة الجديدة

Log(A-y) = Log A - 0.301 X

ولغرض تفهم الطالب لكيفية استعال هذه المعادلة لحساب الحاصل النسبي Relative Yield الناتج عن زيادة كمية عامل النمو، سنقوم باجراء العمليات الحسابية لتطبيق المعادلة بتغيير كمية عامل النمو.

مثال رقمه (۱)

اذا فرضنا أن كمية عامل النمو X= صفر و A= ١٠٠ فتكون قيمة الحاصل Y=صفر وذلك كما يلى:

Log(A-y) = Log A - 0.301 Xlog (100-y) = Log 100 - 0.301 (0)

Log 
$$(100-y)=2-0$$
  
Log  $(100-y)=2$   
 $100-y=10^2$   
 $100-y=100$   
 $y=100-100$   
 $y=0$   
:(Y) all discrete states of the proof of the proof

Log(100+y) = Log 100-0.301(8)

40

$$Log(100-y) = 2-2.408$$

$$Log(100-y) = -0.408$$

$$100-y = 10^{-0.408}$$

$$100-y = \frac{1}{10^{0.408}}$$

$$100-y = 0.390$$

$$y = 100-0.309$$

$$y = 99.61$$

الجدول الاتي يوضح نتائج زيادة قيمة x الى حد ١٠ وحدات

عامل التمو	وحدات :	الحاصل (٪)	الزيادة بالحاصل (٪)
	)	:0.00: /	8 LA
	1	50.00	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	2	75.00	25.0
	3	87.50	12.5
4	4	93.75	6.25
	5 9 000	96.88	3.125
	5	98.44	1.562
, ,	7	99.22	0.781
	3	99.61	0.390
9	)	99.80°	0.195
1	0	99.90	0.098

من هذا الجدول يلاحظ ان هناك زيادة بالحاصل ولكن نسبة الزيادة للحاصل تقل تدريجياً مع كُل اضافة متزايدة من وحدات عامل النمو اي انه بزيادة عامل النمو يزيد الحاصل وهذه الزيادة تساوي ٥٠٪ من الزيادة الناتجة عن اضافة الوحدة السابقة حتى تصل الى حالة تكون فيها الزيادة ليست ذات قيمة او بعبارة اخرى ان النسبة في الزيادة في الحاصل الى الزيادة التي قبلها ثابتة ، اي ان  $\frac{7}{8} = \frac{1}{7} = \frac{1}{7}$ 

وتمثل نتائج الجدول قانون تناقص الغلة الذي جاء به العالم متشركش. وما ذكر يوضح انه اذا كانت جميع عوامل النمو متوفرة بصورة ملائمة لنمو النبات عدا عامل واحد وليكن الفسفور او البوتاسيوم او اي عامل آخر فإن إضافة وحدة باول واحدة من هذا العامل تؤدي الى زيادة الحاصل الى ٥٠٪ من الحاصل الاعظم الذي يمكن الحصول عليه تحت الظروف المتوفرة. ولكن في حالة عدم توفر عاملين بصورة ملائمة لنمو النبات فإن إضافة بأول واحد من كل من العاملين تؤدي الى رفع الحاصل الى ٥٠٪ من الد ٥٠٪ اي ٢٥٪ (٥٠٪ ٢٠٠٪) من الحاصل الى من العاطم.

//Yo=//0·×//0·

$$\frac{1}{Y} \times \frac{1}{Y} = \frac{1}{3} \times \cdots = 0.5$$

وعندما تتوفر ثلاثة عوامل للنمو بصورة ملائمة تكون اضافة باول واحدة ومن كل من العوامل الثلاثة يؤدي الى رفع الحاصل الى ١٢٠٥٪ فقط من الحاصل الاعظم:

$$\frac{\lambda}{\lambda} = \frac{\lambda}{\lambda} \times \frac{\lambda}$$

هذه العلاقة يمكن التعبير عنها بالمعادلة الآتية:

$$Y = A (1 - 10^{-0.301X_1}) (1 - 10^{-0.301X_2}) (1 - 10^{-0.301X_3})$$

A= اعلى حاصل ممكن الحصول عليه نتيجة تجهيز عوامل النموكافة بالكمية اللازمة.
 Y= الحاصل الناتج عن اضافة كمية معينة من عوامل النمو

كميات عوامل النمو 
$$X_1, X_2, X_3$$

في قانون تناقص الغلة نلاحظ ان هناك زيادة في الحاصل عند كل لاحقة مضافة من وحدات باول يقابل ذلك انحقاض في نسبة الزيادة بالحاصل. هنا التوقف عن اضافة السهاد من الناحية الاقتصادية يحصل عندما يلاحظ بان قيمة الزيادة بالحاصل كانتاج نتيجة الاضافات المتزايدة من عامل النمو او عوامل النمو تكون اقل من قيمة عامل او عوامل النمو المضافة (أقل من قيمة السهاد المضاف) اي يجب التوقف عن اضافة الاسمدة عند الحد

الذي تكون فيه قيمة الحاصل الزائد تساوي قيمة الساد حتى يمكن الحصول على اعلى

بعد متشركش وياول وسلمان، اوجد الباحث O.W.Wilcox في سنة ١٩٣٧ معادلة توضح العلاقة بين النمو وعوامل النمو بعد ان وظف معادلة متشرلش لهذا الغرض والمعادلة هيي:  $Y = \frac{k}{k}$ 

#### ذلك ان:

Y = حاصل المادة الجافة للاجزاء العليا من النبات

n = نسبة النتروجين في الحاصل

k عدد ثابت

وأشار هذا الباحث الى انه عندما ينمو النبات نمواً طبيعياً تحت ظروف مناسبة من عوامل النمو من ضمنها النتروجين، فإن النبات يمتص ٣١٨ باوند/ابكر من الارض (٣٥٦,١٦) كغم/هكتار) من النتروجين في دورة نمو واحدة وبذلك عدَّ الرقم ٣١٨ عدداً ثابتاً (في المعادلة). ووضح في معادلته ان حاصل النبات يتناسب عكسياً مع نسبة النتروجين الموجودة في المادة الجافة للاجزاء العليا من النبات.

ان معادلات متشرلش وبأول وولكوكس قد فشلت في توضيح العلاقة بين نمو النبات وعوامل النمور ولكنها يرغم ذلك كانت المبادرة الاولى لتوضيح العلاقة، يمكن ان نوجه الانتقادات الاتية لهذه المعادلات: --

١ - يمكن للنبات النامي تحت ظروف جيدة ان يعطى أعلى انتاج.

٧- أن النبات الذي يعطي كمية كبيرة من المادة الجافة يحتوي على اقل كمية من النتروجين في اجزائه.

 ۳ ان الوحدة الثابتة (C) غير ثابتة لان عوامل النمو المختلفة هي عوامل متداخلة وليست ذات تأثير منفرد وكذلك التفاعل المتداخل بين العناصر الغذائية يؤثر على C وكذلك الظروف المناخية وإنواع الترب.

في الولايات المتحدة الامريكية وضح العالم Roger Bray في سنة ١٩٥٤ النقاط التي اختلف فيها العلماء ليبج ومتشركش وبأول وسبلمان ووضع نظرية جديدة لتوضيح النمو وعلاقته بالعناصر الغذائية. وتعتمد فكرة براي على دراسة جاهزية

العنصر الغذائي في التربة وأثر خصوبة التربة على نمو النبات وآخذ بنظر الاعتبار طبيعة النبات ونوعيته وقسم براي العناصر الغذائية من حيث جاهزيتها على قسمين هما: -

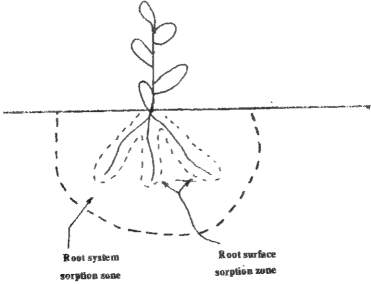
العناصر المتحركة mobile مثل النترات.

 ٢- العناصر غير المتحركة Immobile مثل الفسفور والبوتاسيوم المتبادل (يكون جاهزاً عندما يكون قريباً من منطقة الجذور، وكلما ابتعد عن منطقة الجذور قلت جاهزيته).

وهذا الاختلاف بالجاهزية ادى بالباحث براي الى وضع نظريته الخاصة التي عرفت بنظرية (حركة العناص) والتي تبين بانه كلما قلت حركة العنصر الغذائي داخل التربة فان كمية هذا العنصر التي تحتاجها التربة لاعطاء اعلى حاصل تزداد. ووضع براي انه الاختلاف في الجاهزية ادى الى وجود محورين لامتصاص العناصر الغذائية وهذه المحاور هي:-

المحور الأول الذي يضم كل حجم التربة التي هي حول المنطقة القريبة من الجذور ويسمى هذا المحور soot system sorption zone ويمتص النبات من خلال هذا المحور العناصر الغذائية المتحركة.

٢- المحور الثاني الذي يضم الحجم الصغير من التربة القريب جداً من الجذور او الشعيرات الجذرية ويسمى هذا المحور Root surface sorption Zone. ويمتص النبات من خلال هذا المحور العناصر الغذائية الصعبة الحركة. لاحظ الشكل المرقم (١) لتوضيح محاور الامتصاص للعناصر الغذائية حسب نظرية براي.

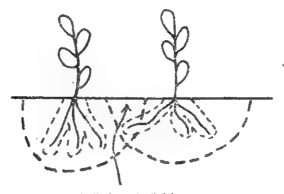


الشكل المرقم (1) محاور امتصاص جذور النات للعناصر الغذائية

كذلك وضح العالم براي العلاقة بين عدد النباتات المزروعة في مساحة معينة من الارض وحركة العناصر الغذائية وجاهزيتها للنبات. وأشار الى ان زيادة عدد النباتات المزروعة في مساحة معينة من الارض تؤدي الى ضعف حاصل النبات نتيجة لتزاحم هذه النباتات على الكية المرجودة من العنصر الغذائي. ووضح براي العلاقة بين تزاحم النباتات وحركة العنصر الغذائي بثلاثة مراحل وهي: -

النباتات المزروعة بعبدة فيا بينها عند زراعتها ، إذ أن جذورها (محاور الامتصاص الجذري) لانتداخل ، فلا يؤدي ذلك الى حصول اي عملية تزاحم على العناصر الغذائية والماء وعوامل النمو الاخرى.

٣- عندما تتداخل Root system sorption Zones بعضها مع بعض فان ذلك موف يؤدي الى حصول تزاحم وتنافس بين النباتات للحصول على العنصر الغذائي المتحرك. لاحظ الشكل (٢) الذي يوضح هذا التداخل.



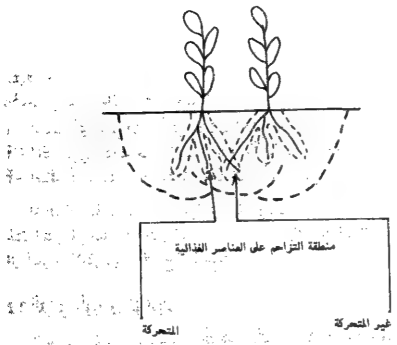
منطقة التزاحم على المنامير الغذائية المتحركة

الشكل المرقم (٢) تداخل محاور الامتصاص الجلوي للمنصر الغذائي المتحرك

- عندما تنداخل Root surface sorption Zones بعضها مع بعض فان ذلك سوف يؤدي الى حصول تزاحم وتنافس بين النباتات للحصول على العنصر الغذائي المتحرك وغير المتحرك الأحظ الشكل (٣) الذي يوضح هذا التداخل.

لهذا يجب الاعتماد على ماجاء به براي في الزراعة الحديثة حيث يجب اعتماد النقاط الاتبة عند الزراعة: -

١ - طريقة الزراعة والمسافة بين نبات ونبات او خط وخط آخر في الحقل.
 ٢ - معدل البذار بوحدة الارض المزروعة ، اي عدد النباتات في وحدة المسافة.



الشكل المرقم (٣) تداخل مجاور الامتصاص الجذري للعنصر الغذائي المتحرك وغير المتحرك

اعتمادًا هذه النقاط من اجل: " الله الما

١ - عدم حصول تزاحم بين النباتات على العناصر الغذائية

٢ - حصول النباتات على الكمية الكافية من العناصر الغذائية وعوامل نمو الحرى مثل الشاء الضوء وثاني اوكسيد الكاربون والرطوبة وغيرها من العوامل.

من الاعمال الاخرى التي قام بها براي كما ذكرنا سابقاً هو وضع معادلة جديدة لتوضيخ تُنْ العلاقة بين النمو والعناصر الغذائية واعتمد في ذلك على معادلات متشرلش وبول. والمعادلة التي وضعها هيي:

$$Log (A-y) = Log A - (C_1b + C_2)$$

15 S. 10

- A= اعلى حاصل ممكن الحصول عليه عند تجهيز النباث بجميع عوامل النمو اللازمة.
  - y= الحاصل الناتج نتيجة اضافة عامل النمو
  - b = كمية العنصر الغذائي الموجود اصلاً في الثربة
  - x= كمية العنصر الغذائي المضافة كسهاد ( x,b نفس عامل النمو).
- معامل الضعف التدريجي في صورة العنصر الموجود في التربة اصلاً b وصورة السياد المضاف x.
  - يلاحظ من هذه المعادلة النقاط الاتية: --
  - ١- اعتمد براي تحليل التربة وكمية العنصر الغذائي الموجود.
  - ٢ اعتمد براي بمعادلته صور العنصر الغذائي وتأثيرها على نمو النبات.
    - ٣- أضافة المماد تعتمد على حاجة النبات استناذاً الى تحليل التربة.

اضافة الى ماذكر من العلماء الذين وضعوا نظرياتهم ومعادلاتهم في منحنيات النمو، هناك العديد من العلماء والباحثين الذين مازالوا يقومون باجراء الدراسات والبحوث للوصول الله الطريق الاسلم لزيادة الانتاج كما ونوعاً.

# 2.2 العوامل المؤثرة في نمو النبات

التربة هي المهد الذي تعيش فيه النباتات الراقية ، حيث تنمو جدور هذه النباتات وتتعمق وتتخلل المسافات البيئية للتربة من اجل الحصول على الماء والعناصر الغذائية. اما سيقان هذه النباتات فانها تنمو وتمتد بما تحمله من اوراق وازهار وثمار في المواء فوق سطح التربة. ومن هذا المهد وكذلك بالعوامل المناخية السائدة فوق سطح التربة. واخيراً تتاثر بالعوامل الوراثية المتعلقة بطبيعة ونوع النبات.

من الصعب تحديد جميع العوامل التي تؤثر في نمو النبات بصورة مباشرة او غير مباشرة ولكن يمكن تحديد اهم العوامل المؤثرة.

## 2.2.1 العوامل الوراثية

ان تحسين النباتات وانتاج البذور المحسنة وايجاد أصناف متفوقة في انتاجها عن الأصناف السائدة ، تعد من أفضل الوسائل والطرق لرفع وزيادة الانتاج الزراعي. لقد حصل كثير من التقدم في علم تربية وتحسين النباتات إذ استطاع مربو النبات من انتخاب

نباتات جيدة في انتاجها ومقاومة للأمراض والحشرات المتشرة في المنطقة وملائمة للظروف البيئية. هناك طرق عديدة لتربية النباتات منها ادخال أصناف مستوردة من المحصول المراد تحسينه من خارج البلد وزراعتها لغرض مقارنتها مع الاصناف المحلية لمعرفة مدى صلاحيتها من حيث الانتاج ومقاومة ظروف المنطقة ، كذلك هناك طريقة عزل النباتات الجيدة في الصنف الواحد وانتخاب أفضلها لغرض التكثير والتوزيع . بالاضافة الى أن هناك طريقة التهجين وهي نقل طائفة من الصفات الجيدة والمرغوب بها من صنف الى صنف آخر تنقصه تلك الصفات . ومثال على الطريقة الأخيرة هو انتاج الذرة الهجين التي أحدثت تغيراً كبيراً في الزراعة الحديثة من حيث زيادة الانتاج بنسب عالية جداً عاكان عليه قبل عملية التهجين. وقد أشار (Martin et al. 1976) الى ان معظم نباتات الذرة الصفراء والبيضاء ، والبنجر السكري ، وعباد الشمس في الولايات المتحدة الأميركية هي أصناف هجينة ذات انتاجية عالية وصفات أخرى مرغوبة ، كذلك هناك أصناف هجينة للخنطة والشعير ونباتات اخرى . وما زالت البحوث والدراسات قائمة في مختلف بلدان العالم ومن ضمنها العراق على أيدي مربّي النبات من أجل اختيار أفضل أصناف النباتات لزيادة الانتاج كماً ونوعاً.

#### 2.2.2 العوامل البيثية

والعوامل البيئية هنا تضم معظم العوامل المؤثرة في نمو النبات وهمي العوامل المتوفرة فوق سطح التربة وفي التربة ذاتها ، واهم هذه العوامل :

#### ١. رطوبة التربة

الماء هو العامل الرئيس لنمو النباتات وتوزيعها ، ويعد من اهم العوامل المحددة لنجاح الزراعة في منطقة ما . وتختلف نسبة الماء في النباتات المختلفة ، فهو يكون اكبر جزء من مكونات النبات . ويمكن ان تقدر نسبة الماء في النباتات بما معدله حوالي ٧٥٪ من وزن النبات الاخضر وتختلف هذه باختلاف نوع النبات ، وعمره ، وموسمه ، ومحتوى التربة الرطوبي ، ودرجة الحرارة ، وسرعة الرياح . ورطوبة الجو والاشعاع الشمسي .

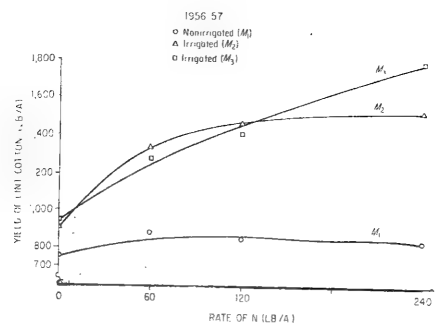
ويوثر محتوى التربة الرطوبي في كثير من العمليات والظواهر الفسيولوجية التي يقوم بها النبات. وسنتطرق هنا الى اهم هذه التأثيرات:

ان نمو النبات يتناسب بصورة عامة مع كمية الماء الموجودة في التربة ، إذ ان للماء دوراً كبيراً في معظم العمليات الحيوية التي يقوم بها النبات (Hsiao 1973). فلقد اشار هذا الباحث الى أن نقص الماء يؤدي الى حصول تأثيرات فسيولوجية مختلفة في النبات، ووضع هذه التأثيرات او التغيرات حسب التسلسل الآتي :

يؤدي نقص الماء الى تناقص النمو في اجزاء النبات العليا ونمو الورقة وهذا يتبعه تناقص في معدل تكون جدر الخلية والبروتين. وربما يقل معدل انقسام الخلايا ومستوى بعض الانزيمات مثل Nitrate reductase المسؤول عن اختزال النترات في النبات بعد امتصاصها من التربة. بعد ذلك يمكن ان تنغلق الثغور بتقدم نقص الماء، ويزامن غلق الثغور حصول تناقص في معدل عملية النتح، وتمثيل ثاني اوكسيد الكربون وعند هذه النقطة تبدأ تغيرات اخرى بالظهور مثل انخفاض معدل عملية التنفس وانتقال المواد الناتجة من عملية التركيب الضوئي ولقد لوحظ ايضاً تجمع للسكريات والاحاض الامينية مثل البرولين. هذه التغيرات الفسيولوجية ترتبط بتغيرات تشريحية في النبات مثل تجوف الخشب وهرم وتساقط الاوراق ثم موت النبات.

وهناك العديد من الدراسات المتعلقة بتأثير الري ورطوية التربة في نمو النبات والحاصل وستطرق هنا الى جانب منها. اشار الباحثون (Scarsbrook et al. 1959) بعد دراستهم لتأثير الري وكمية الماء المستعملة في حاصل نبات القطن في تجربة حقلية في ولاية الباما في الولايات المتحدة الاميركية، الى أن زيادة كمية الماء المضافة بعملية الري ادى الى زيادة حاصل نبات القطن الى الضعف مقارنة بحاصل الحقل غير المروى (لاحظ الشكل المرقم في). كذلك وجد الباحثان (1971 Buchner and Strum المعرف نبات الذرة الصفراء عند اضافة الماء بمقدار ١٩٥٠ ملم في تموز آب عند طور التزهير، وذلك لكون ري نبات الذرة الصفراء عند هذا الطور ذا تأثير حقيقي واساس في حاصل الحبوب تحت الظروف التي يكون فيها المستوى الرطوبي للتربة واطئاً (لاحظ الجدول ۱).

اشار (Kemper et al. 1961) الى ان قلة الماء الجاهز للامتصاص من قبل النبات الدى الى انخفاض معدل نمو نبات الذرة الصفراء (Zea mayz L.) ونبات الشعير (Hordeum vulgare L.) وهو ان



شكل (٤) تأثير الرطوية ومستويات التروجين في حاصل نبات القطن (Scarsbrook et al. 1959)

الجدول (١). تأثير الري والنيتروجين في حاصل الحبوب للذرة الصفراء > (Buchner and Strum 1971)

حاصل الحبوب، طن/ هكتار				
14	١٧٠	1979		معدل النتروجين المضاف
مع الري	بدون ري	مع الري	بدون ري	کغم/ هکتار
7,1 A,V	4,£ 4,v 7,4	۸,۸ ۹,۷ ۹,۲	0,1 7,A 7,T	7. 14. 7. +14.

انخفاض محتوى التربة من الرطوبة ادى الى توقف نمو اوراق نبات الذرة الصفراء وفول الصويا (.Glycine max L) وكذلك انحفاض معدل عملية التركيب الضوئي وهذا صبب بانخفاض معدل نمو هذه النباتات. ولا يختلف هذا مع ما اشار اليه Eck and Musik) (1979a,1979b وهو ان قلة رطوبة التربة اوزيادة فترة الجفاف التي تعرض لها نبات الذرة البيضاء (Sorghum vulgare) ادى الى حصول انخفاض في النمو الخضري وطول النباتِ، ومن ثم قلة في حاصل الحبوب، واكدا بأن التأثير السلبي للجفاف كان اكثر وضوحاً عندما عرضت النباتات له في مراحل النمو الاولى عما هو عليه في مرحلة تكوين الرؤوس الحاملة للحبوب. وقد بيّن (الراوي وتوفيق ١٩٧٩) بأن زيادة رطوبة التربة الى الحدّ الملائم لنمو النبات (٨٠٪ من السعة الحقلية) ادى الى زيادة الوزن الجاف وطول نبات الكتان Lilum usitatissimum ، وعزوا ذلك الى ان زيادة الرطوبة ادت الى زيادة جاهزية العناصر الغذائية للنبات وبالثالي زيادة الانتاج. واشار (Al-Nieml, 1981) الى أن زيادة محتوى التربة الرطوبي من ١٧٪ إلى ٥١٪ من السعة الحقلية للترب المزيجية السلتية والمزيجية الطينية ادى الى حصول زيادة معنوية في الوزن الرطب وارتفاع نبات فول الصويا، وعزا سبب هذه الزيادة الى أن المحتوى الرطوبي للتربة عند ١٧٪ من السعة الحقلية لم يكن ملائماً من حيث الكمية للحصول على نمو جيد لنبات فول الصويا. واشار (Al-kafaf et al. 1988) الى أن اعلى تأثير سلبي لانخفاض محتوى التربة الرطوبي على مراحل نمو النبات هو عند مرحلة التزهير وامتلاء الحب، وهذا قد أدى بدوره الى انحفاض حاصل نيات الحنطة الى اقل معدل مقارنة بنتائج مراحل نمو النبات الأخرى التي تعرضت لانخفاض المحتوى الرطوبي للتربة. ويجد (Iqbal et al. 1992) أن الري التَّكُميلي لتبات الحنطة عند المراحل الحرجة لنموه قد ادى الى زيادة الانتاج بنسبة هى أعلىٰ من ٥٠٪ مقارنة بالمعاملة غير المروية ، وحصل (Shawa et al. 1993) على افضل انتاج عند استخدامه لثلاث ريات تكيلية لنبات الحنطة ايضاً مقارنة بالمعاملة بدون ري أو بالمعاملة التي حصلت على ريتين تكميليتين. وسجل (Benbi et al. 1993) زيادة مقدارها ٥٠٪ في الحاصل عند توفر الرطوبة عند البذار لحنطة المناطق الجافة. واشارت بحوث (Bouzerzour and Oudina 1995) الى ان الري التكيلي قد زاد من عدد التفرعات لنبات الحنطةِ في المتر المربع الواحد من الأرض بـ ٤٢ مرةٌ مقارنة بالمعاملة غير المروية ، ولاحظ أيضاً ان انتاج الحبوب للمعاملة المروية (١٦٠٥ كغم/ هكتار) كان اعلىٰ من غير المروية (٢٧٢٠ كغم/ هكتار). وفي دراسات لزيادة انتاجية الحنطة في شمال العراق باستخدام تقنية الري التكميلي اظهرت نتائج (العذاري والراشدي ١٩٩٣) بمنطقة ربيعة

(شمال العراق) لصنف الحنطة مكسيباك ان استخدام ١٠٠ ملم ري تكميلي في بداية ونهاية موسم النمو مع كمية امطار (٣٢٦,١ ملم) قد ادى الى زيادة الانتاج من (٥٨٠ كغم/ هكتار الى ١١٣٠ كغم/ هكتار الى ٢١٦٠ كغم/ هكتار .

واشار العديد من الباحثين تحت ظروف الزراعة الديمية في القطر ايضاً إلى ان توافر الرطوبة الملائمة في التربة نتيجة لتساقط كميات مناسبة من الامطار والاعتماد على الري التكيلي قد ادئ الل تحسن نمو نبات الحنطة وزيادة انتاجيته (اسماعيل، ١٩٩٦ والعذاري، ١٩٩٤). وفي تجربة حقلية خلال الموسم الزراعي ٩٥- ١٩٩٦ في مدينة الموصل تم دراسة تأثير مستويين من الرطوبة ، الاول بدون ري معتمداً على مياه الامطار والثاني معتمداً على الري التكيلي، على نمو وحاصل خمسة اصناف لنبات الحنطة ، واشارت نتائج التجربة الحقلية (جدول ٢) الى حصول زيادة معنوية في عدد الحبوب لكل منابلة نتيجة لتأثير الري التكيلي وكذلك حصول زيادة معنوية في حاصل الحبوب كغم / هكتار حيث بلغت نسبة الزيادة في الحاصل ٢٣٠٦٪ عند معاملة الري التكيلي مقارنة بالمعاملة المعتمدة على الامطار فقط والسبب في ذلك يعود الى التأثير الايجابي للماء الذي انعكس على النمو الجذري والخضري وبالتالي أثر في زيادة حاصل الحبوب (الدليمي العمل حبوب نبات الحنطة بنسبة ١٩٩٨) بتجربة حقلية في شمال العراق زيادة في حين حاصل حبوب نبات الحنطة بنسبة ١٩٩٨٪ عند استخدام ٢٠ ملم ري تكيلي في حين بلغت الزيادة عند استخدام ٢٠ ملم ري تكيلي في حين المعاملة بلا ري تكيلي والمعتمدة على الأمطار الساقطة فقط .

تلعب الرطوبة دوراً كبيراً في نمو جدور النباتات وتغلغلها بعمق داخل التربة ، فقد بينت كثير من الدراسات بأن مقدرة النبات على مقاومة الجفاف لها علاقة وثبقة بتعمق الجدور في التربة . وقد قام (Weaver and Himmel 1930) بدراسة العلاقة بين محتوى التربة من الرطوبة ونمو الجدور وتعمقها ووجدا بأن تعمق الجدور يزداد بالمخفاض المحتوى التربة ، ولكن نمو الجدور وتعمقها بتوقف عندما يكون محتوى التربة من الرطوية قليلاً جداً او عند حالة الجفاف وذلك لتوقف نمو الجدور نفسها . ووجد Bertrand and المحتوى المتربة بعد من تغلغل الجدور بسبب المخفاض كمية الاوكسجين تحت مستويات الرطوبة العالمية . واشار (علي ١٩٨٢) الى ان المخفاض المحتوى الرطوبي للتربة بحد من تغلغل الجدور بسبب المخفاض المحتوى الرطوبي للتربة الطينية الرطوبة العالمية . واشار (علي ١٩٨٢) الى ان المخفاض المحتوى الرطوبي للتربة الموبية الطينية الرملية من ١٠٠٪ من السعة الحقلية الى بصورة عامة الى حصول انحفاض في حاصل المادة الجافة للجدور واطوالها لنباتي الذرة الصفراء وفول الصويا ، اما نمو جدور هذه النباتات في التربة

جدول رقم (٢) تأثير المحتوى الرطوبي للتربة والسهاد النتروجيني في عدد الحبوب/ سنبلة وفي حاصل الحبوب (كغم/ هكتار) عند نضج الحاصل بعد (١٧٢) يوماً من الزراعة لأصناف الحنطة الخمسة للموسم الزراعي ٩٥ - ١٩٩٦.

		41	با السينة	بسيون	- 11		<del></del>		
] تاثیر	ب پر التصود - ب	الاستلق	ئب:x الريئ	الإصطا	كمولي	رين	ن ري	بدور	
الإصناف	3444	غوز مسعد	ري تکميلي	يدون ادكات	Jame	غور مسمد	anne	غير	لاصناف
97,	7,00	ο.,λ	۰۷,۰	£1,·	91,7	01,Y	01,.	£Y, .	بو غريب
ت -	٠		ث	*	ا ت	_ ث			٣
7,10	90,1	£4,7	7,60	(Y,Y)	99,7	01,7	01,7	87,7	المبنانية
ر ٿ			ت		ت	-	->	a	
19,1	oY,.	٤٦,٠	97,7	££,A	0 £ , ¥	91,V	19,5	1.,7	اللصبار
-	رث د		ű	اخ	ئ		ج	7	_
01,1	11,4	7,10	3.4,+	9.,4	YY,Y	PA,V	01,7	61,.	تموز ۲
				49.	1	ا ک	ت	أخ	
0Y,1	11,7	0,79	11,4	3,70	34,4	00,7	00,.	£1,7	مكسباك
<del>- +</del>	igi.	ر ث	ايو	ن	ا ب	ے _	اث		10
		- 1	Í		37,3	01,7	a,7 a	\$1,4	الري x
						ب	ت	ات	التسميد
	- 1		01,1	EA,Y	$\neg \neg$				تأثير
- 1				ب					الزي
	94,1	\$9,7		T					تكثير
		ب							التسميد

			ے / مکتار	ـــوب (كة	الدر	هامينال			
تأثير		الإستاف		الاصناف		ري تک	ري	بدون	
الإستاف	20100	غير		يتون ري.	Same	غير		غير	الاصناف
10 A 10 10	414	-	تكميلي			Jame		Same	
YAT,T	4414	PA1,1	, ATI,Y	Y . 0,7.	1,14 A	X,777	۸٧٠,٠	11.1	ايو غريب
ٽ	ت		ث	*		ر	ح ذ	از ا	7
7,174	117,1	٦٨٨,٨	ATT,£	A+1,1	1.0.,5	118,1	177,6	347,4	العننانية
ت	ت		ت	رث (	2 de	ډ ر	يد د	اذر	•
1+17,+	1167,	AAY, E	312.,6	ATE, .	1714,4	14.0,1	111,1		انتصار
رپ ب	نينا	ث ن	٠ بيا	ش	ټ	خخ	ج ح		
1TYL,A	1707.	1.44,1	1770,7	1176.	1707.1	1114.4	100.,1		تموز ۲
{	i	ų	1	444		, <b>.</b>	ب	· .	عفور ،
AT1,1	1.71,7	771,+	111,6	YF1,1	1198,8	7.04,4	AAT1.	- T	مكسياك
رت	پ		] ٿ.	,4 <b>9</b> %	تث	,	ح د	,	٦٥
			-		TYAY,	A11,	1.27.	107.1	الري x
			- 1	ł	- 1	ات	اب	اث	التسميد
			1.74.1	AA£, .			<del></del>		تاثير
		į	- 1	اب		- 1	- 1	į	الري
	1117, .	YYE,A			·		i		تأثير
1	T I	ا ب	- 1	ļ	Î	į			التسميد

الطينية فقد كان افضل نمو عند ٦٠٪ من السعة الحقلية مقارنة بالمحتوى ٣٠٪ و ٢٠٠٪ من السعة الحقلية ، ويعود انحفاض تمو الجذور عند هذين المستويين الى فلة الرطوبة والتهوية على التوالي. ان قلة نمو الجذور وتعمقها في الترب ناعمة النسجة -Fine) (textured soil) مقارنة بالترب ذات النسجة الخشنة (Coarse textured soil) بعود الى زيادة الضغط الميكانيكي (Soil compaction) وغياب الاوكسجين في الترب ناعمة النسجة . ووجد (Karrou and Maranville 1994) زيادة معنوية في طول الجذور عندما كان محتوى التربة الرطوبي عند السعة الحقلية مقارنة بمعاملات المحتوى الرطوبي الأقل. وفي دراسة حقلية في شمال العراق حول تاثير المحتوى الرطوبي للتربة على نمو جذور نبات الحنطة وجد الباحث الدليمي (١٩٩٨) بأن الري التكميلي قد اثر تأثيراً معنوياً في طول الجذور حيث كانت نسبة الزيادة ١٩،٦٪ و ٢٣،٤٪ لمرحلتي البادرات والتزهير على التوالي (الجداول ٣ ، ٤). وفي دراسة اخرى لنفس الباحث في عام ١٩٩٨ وتحت ظروف البيت الزجاجي، وجد بأن تعريض نبات الحنطة للجفاف عند مرحلة التزهير (التعطيش حتى ا حصول حالة الذبول للنبات وكذلك بعد ٤٨ ساعة من الذبول) قد أدى الى حصول انخفاض معنوي في الوزن الجاف للجذور وكذلك طول الجذور والسبب في ذلك ربما يعود الى دور الماء في مختلف العمليات الحيوية للنبات حيث ان مستويات الرطوبة المنخفضة جداً تعمل على توقف نمو الجذور واستطالة الخلايا.

# محتوى التربة الرطوبي وامتصاص العناصر الغذائية

يلعب محتوى التربة الرطوبي دوراً كبيراً في امتصاص النبات للعناصر الغذائية ، وقد وجد (Danielson and Russel 1957) ان السبب الذي يعود اليه زيادة امتصاص العناصر الغذائية بزيادة المحتوى الرطوبي للتربة هو زيادة سمك الأغشية المائية التي تتكون داخل التربة والتي بدورها تؤذي الى زيادة انتشار العناصر الغذائية من خلالها. واكد ذلك الباحث (Barber 1962) ، اذ وجد ان تناقص محتوى التربة الرطوبي ادى الى صغر مساحة المقطع العرضي للأغشية المائية والى زيادة تعرج الجذور مسبباً تناقصاً في معدل انتشار الايونات في الاغشية المائية عما يؤدي الى انخفاض معدل الامتصاص الايوني للعناصر الغذائية الموجودة في محلول التربة. لقد وجد (Bourget and Garson 1962) انخفاضاً في عتوى نبات الشوفان (Avena sative) والجت (Medicago sativa L.) من عنصر الفسفور بانخفاض محتوى التربة الرطوبي ، ولقد علل ذلك بقلة جاهزية النسفور بانخفاض محتوى التربة الرطوبي ، ولقد علل ذلك بقلة جاهزية النسفور بانخفاض محتوى التربة من الماء الجاهز. ولاحظ (Lutz et al. 1974) زيادة في تركيز البوتاسيوم في

جدول وقع (٣) تأثير المحتوى الرطوبي للتربة والسهاد النتروجيني في طول الجذور (سم) وارتفاع النبات (سم) في مرحلة البادرات بعد (٥٥) يوماً من الزراعة لأصناف الحنطة المخمسة للموسم الزراعي . 1997 -- 90

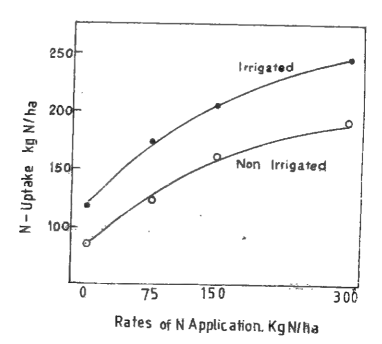
									A A A	_	414			144	ر،	1 2 4	-		4	1	( <u> </u>	ري د د	
_	- 142	40.							444		1.6.1		9			777			224		مسمد	الاصناف × التسميد	
·Ĺ	444	4 84 5					-{			_	117	-	- >		ر،	110	C	-		8	Ķ.	الاستاف	
		-		1 7 7			5	111	E .	_	171	£	111	•	٧.	101	~ +	121		60	Luci.	الإصناف» الري	نور (سم)
	_	·£		44.0			~	0.1	(		۲.0	{	111	r	١.	031	^	111	5			Y Y	ول الج
					~	7.7	÷	4 1 4		_	613	Ç	717			179	ין ה	1.31					
					(	YOY	7.	710	£		797	[•	۲. >	L		١٢٥		۲۲۲	JA.	J.K		ا ي تكميل	<u>_</u>
					[	101		Lo.A.	C		71,	ſ.	777	L		100	٠٠	144		- James	4000		
					:	111		1.0.1	٥		4 9 4	ر. ر.	٨٧٦			170	<u>ا</u> ا	11.	عسمد	يلا.			
التسميد	تأثير	يوي	تأتير		التسمية	× ئ	10	مكسباك		يمون	3		انتصال		4	4 11 1	4			الإمتال			

جدول رقم (٤) تأثير المحتوى الرطوبي للترية والسهاد النتروجيني في طول الجذور (سم) وارتفاع النبات (سم) في مرحلة التزهير بعد (١١٥) يوماً من الزراعة لأصناف الحنطة المخمسة للموسم الزراعي

						£	1013	_	1111		1603	£	A 4 4 3	۲.	A313		IK THE	ينو	
	Jolok					œ	1333	GC:	4810	120	1400	80	34.40	50	4410	-	مسعد	الإصناف × التسميد	
·C	11.1					0	4001	c	11.3	[*	0.1.4	ĥ	4117	٤-	2222		غير مسمد	الأحيات	
			1443				2776	₹	0.0	£	* 1 4 3	ر،	1643	[·	1313	تكميلي	ري	×الري	نور (سم)
		·c	7767	,		7	4114	[-	11911	Ç-	11.43	[-	6110	4	YAAY		ينون ري	الاصتناف لا الري	ول الجسن
				_	0360	Ū.	2424	ć.	۸۷۸		, O .	·C	1630	_	6779		مسمل	ميلي	). -
				ŗ.	1.10	<u>ن</u>	2770	ر د	177	٠ ر٠	۲۷٦	(1) 1)	rr.1	4	44.50		غير مسمد	ري تکميلي	4
				·C	1133	7	7971	C•	24 10 10	[·	0 4 4 4	C.	1010	<u>ر</u>	3 • 3 3		la La	بدون زي	
				[•	44.0	~	3 4 4 5	ر. د.	1441	1.		4	7)57	7	T144	مسمد	Į.	T.	
النسسيد	ئى ئىلىر	الري	نير آنا	التسميد	الري ×	10	مخسباك		يمون نمون	1	انتصار		العدنانية		ايو غريب				

اوراق الذرة الصفراء نتيجة لاضافة الساد البوتاسي وكانت الاستجابة في المعاملات المروية اكثر مما هي عليه في المعاملات غير المروية ، اي ان زيادة رطوبة التربة ادت الى زيادة جاهزية البوتاسيوم وبالتالي زيادة امتصاص النبات له وبين (Fribourg et al. 1976) ان زيادة الرطوبة ادت الى زيادة انتاج الذرة الصفراء والبيضاء ومن ثم زيادة الكية الكلية المنصة لكل من الفسفور والكالسيوم والمغنيسيوم والبوتاسيوم.

ان التأثير الايجابي للري في الحاصل وامتصاص نبات الذرة الصفراء لعنصر النتروجين موضح في الشكل (٥) والذي هو من نتائج الباحثين (1973 (Decau and Pujol 1973) الني توضح العلاقة بين زيادة التسميد بعنصر النتروجين والامتصاص الكلي للنتروجين من قبل نبات الذرة الصفراء النامية تحت ظروف اروائية وظروف غير اروائية . ان الامتصاص العالي للنتروجين في المعاملة المروية كانت موازية للزيادة الحاصلة في حاصل الحبوب . كذلك وجد (Singh and Sharma 1980) في دراستها التي اجريت في سنتين متتاليتين على نبات الد (Cicer arietinum L.) ان زيادة الرطوبة ادت الى زيادة امتصاص كل من النتروجين والفسفور والبوتاسيوم ، وبيا ان سبب هذه الزيادة في الامتصاص هو النتروجين والفسفور والبوتاسيوم ، وبيا ان سبب هذه الزيادة في الامتصاص هو



شكل (٥) تأثير الري وريادة المستويات المصافة من النتروجين في كعية المتروجين الكلي المتصن من قبل ست المرة الصفراء (Decau and Pujol 1973)

زيادة الوزن الجاف للنبات وانتاج الحبوب تحت رطوية التربة المثالية. ويؤكد هذا التوجه العديد من الباحثين (Al- Niemi 1981, Karlen et al. 1980) (والنعيمي ، ١٩٨٧) حيث اشاروا الى زيادة امتصاص العناصر الغذائية وتحسن نمو النبات بتوافر المحتوى الرطوبي المثالي في التربة وهو ٧٥٪ من السعة الحقلية. ولاحظ كل من Scott and) Brewer, 1980) انه في المواسم الرطبة يحدث اعلى امتصاص للكالسيوم والمغنيسيوم والبوتاسيوم من قبل نبات فول الصويا وفسر ذلك انه بزيادة المحتوى الرطوبي للتربة تزداد جاهزية العناصر الغذائية، وبين (Farah, 1981) خلال دراسته لتأثير جهد الماء من خلال الإرواء على امتصاص العناصر الغذائية من قبل النبات فوجد انه في حالة نقص الماء يكون نمو الجذور محدوداً ومن بعد يقل معدل امتصاص العناصر الغذائية. اما الباحثان (Machay and Barbar 1985) فوجدا ان هنالك علاقة بين المحتوى الرطوبي للتربة وامتصاص البوتاسيوم حيث يقل معدل الامتصاص للعنصر تحت ظروف نقص الماء وزيادة الامتصاص تحت ظروف مناسبة من المحتوى الرطوبي للتربة. وفي دراسات داخل القطر وجد (Ramadan et al. 1986) ، عند دراستهم لتأثير محتوى التربة الرطوبي ونسبة التربة والتسميد الفوسفاتي على محتوى نباتي الذرة الصفراء وفول الصويا من العناصر الغذائية ، بأن زيادة المحتوى الرطوبي للتربة ادى الى حصول زيادة في المحتوى الكلي لعنصري الفسفور والبوتاسيوم في الاجزاء الخضرية لكلا النباتين، واكد هذه النتائج الباحثان (النعيمي و على ١٩٩٠) حيث لاحظا بأن الكمية المنتصة من عنصري الفسفور والبوتاسيوم كانت اعلى في الاجزاء الخضرية لنباتات فول الصويا والذرة الصفراء عند مستوى ١٠٠٪ من السعة الحقلية للنباتات النامية في التربة المزيجية الطينية الرملية ، وعند مستوى ٦٠٪ من السعة الحقلية للنباتات النامية في التربة الطينية. ووجد الباحثان Karrou and) (Maranville 1994 بأن الرطوية المنخفضة للتربة والقريبة من حالة الجفاف تقلل من الكمة الممتصة لعنصر النيتروجين.

يتضح مما سلف انه لابد من امداد النباث بكية كافية من الماء ليحتفظ بنضارته وتظل خلاياه قائمة بوظائفها الحيوية بصورة جيدة وخاصة من حيث طلبها للعناصر الغذائية التي تزداد جاهزيتها وصلاحيتها للامتصاص من لدن النبات بتوفر الرطوبة الملائمة لنمو النبات في التربة وبالتالي تكون المحصلة زيادة الانتاج. ولا يغيب عن الذاكرة أن زيادة رطوبة التربة عن الحد المعقول لتمو النبات تكون ذات مردود سلبي حيث تؤدي الى ضعف نمو الجذور بسبب نقص الاوكسجين اللازم. وهذا يؤدي الى قلة امتصاص العناصر الغذائية اللازمة لنمو النباتات وبالتاني قلة الحاصل او انعدامه. كذلك تؤدي زيادة الرطوبة الى جعل النباتات اكثر قابلية للاصابة بالامراض والحشرات.

تعد درجة الحرارة من اهم العوامل البيئية المؤثرة في نمو النبات وانتاج المحاصيل ، وتعد اشعة الشمس المصدر الاساس للطاقة الحرارية وان ٢٥٪ فقط من الطاقة الشمسية الموجهة الى الارض تصل الى سطح الارض. يتراوح وجود درجات الحرارة في عالمنا هذا من -٣٧٠م الى اكثر من عدة ملايين درجة مئوية عند مركز الشمس. ان درجات الحرارة الملائمة لمعظم المحاصيل الزراعية تقع بين ١٥ درجة مئوية الى ٤٠ درجة مئوية ، وان المخفاض درجة الحرارة عن ١٥م او زيادة درجة الحرارة عن ١٠م يؤدي الى حصول المخفاض في معدل النمو للنباتات.

وتؤثر الحرارة بصورة مباشرة او غير مباشرة في كثير من العمليات الحيوية في النبات والعوامل المؤثرة في نمو النبات.

١ - تؤثر درجة الحرارة تأثيراً مباشراً في توزيع النباتات على سطح الكرة الارضية ،
 ولقد تم تقسيم النباتات من حيث علاقتها بدرجة الحرارة على مجموعتين اساسيتين هما:

النباتات الصيفية التي تنجع زراعتها تحت ظروف الصيف ومنها الذرة الصفراء والبيضاء وفول الصوبا وكذلك الخضراوات الصيفية. والنباتات الشتوية التي تكون زراعتها ناجحة تحت ظروف الشتاء ومنها الحبوب والبقوليات ومحاصيل العلف الشتوية والخضراوات الشتوية.

٣ تؤثر درجة الحرارة في عملية انبات بذور النباتات ومن المعروف ان معظم البذور.
 بصورة عامة يمكن ان تنبت بين درجات حرارة تتراوح من ٢١م - ٣٣م وان انخفاض او ارتفاع درجة الحرارة عن هذا المعدل يؤثر بطريقة او اخرى في الانبات وبالتالي على النمو والانتاج.

٣- ان تأثير درجة الحرارة في عملية التركيب الضوئي عملية معقدة وتختلف باختلاف نوعية النباتات واصنافها وبمحتوى الجو من ثاني اوكسيد الكربون وبشدة البضوء وفترته. ولقد اوضح الباحثون بانه اذا كانت كمية الضوء وشدته محدودتين فان لدرجة الحرارة تأثيراً قليلاً في معدل عملية التركيب الضوئي. ولكن حين يكون ثاني اوكسيد الكربون هو المحدود الكمية وليست شدة الضوء فان عملية التركيب الضوئي تزداد بارتفاع درجة الحرارة.

٤ - وتتأثر عملية التنفس ايضاً بدرجة الحرارة وتغيرها ويصورة عامة فان عملية التنفس تقل بانخفاض درجة الحرارة وتزداد بازديادها.

٥ - فقدان الماء من النيات عن طريق التنح ومن قتحات الثغور الموجودة في اوراق النبات يتاثر بدرجة الحرارة. وهناك قاعدة عامة هي ان ارتفاع درجة الحرارة يؤدي الى زيادة عملية فقدان الماء، وإن انحفاضها يقلل من فقدان الماء من النبات. وفي درجات الحرارة المرتفعة قد يحدث أن يكون معدل فقدان الماء من النبات اعلى من كمية الماء التي تمتصها جدور النبات وهذا يؤدي الى ظهور حالة الذبول على النبات.

٣- امتصاص الماء من قبل جذور النبات يتاثر بدرجات الحرارة واختلافها، وهذا التأثير يختلف ايضاً باختلاف نوعية النبات ولكن يُلحظ بصورة عامة ان ارتفاع درجة حرارة الوسط الجذري من صفر درجة مئوية الى ٦٠ او ٧٠ درجة مئوية يؤدي الى زيادة عملية الامتصاص إلا ان ارتفاع درجة الحزارة عن هذا الحد يؤدي الى توقف عملية الامتصاص.

٧- انحفاض درجة حرارة التربة تؤثر سلبيا على نمو النبات وهذا يكون عن طريق تأثيرها على درجة امتصاص الماء من قبل الجذور اضافة الى احداث ضرر في النبات نتيجة فقدان انسجة النبات للماء او تمزق الانسجة النباتية نتيجة انجاد الماء ، وتكون بلورات ماثية داخل الانسجة عند الانحفاض الحاد لدرجات الحرارة او عند فترات الصقيع . ان قلة امتصاص الماء بانحفاض درجات الحرارة ربما يفسر بتغير درجة لزوجة الماء ، ونفاذية الاغشية الخلوية ، وكذلك تغير النشاط الفسيولوجي لخلايا الجذر ذاتها

٨. وتؤثر الحرارة ايضاً على عملية امتصاص العناصر الغذائية التي تؤثر بدورها في نمو النبات. ومعظم التجارب تشير الى انخفاض معدل امتصاص العناصر الغذائية بانخفاض درجة حرارة التربة وهذا ربما يعود الى انخفاض العمليات الحيوية للنبات ومنها عملية التنفس او الى انخفاض درجة نفاذية الاغشية الخلوية. ولقد وجد الباحث Epstein 1971 زيادة في الكية المتصة من الفسفور من قبل نبات البطاطا عند تغير درجة الحرارة من و درجة مثوية.

و. نظراً للمدد الكبير من الكائنات الحية الدقيقة الموجودة في التربة باختلاف انواعها فانه من الصعب تحديد درجة حرارة مثلي لنشاط هذه الكائنات ولكن بصورة عامة يمكن ان نشير الى ان معظم الكائنات الحية الدقيقة التي تعيش بالتربة تنمو وتنشط وتتكاثر في درجات حرارة من (٥٠ الى ٤٠١ف). ومن هذا فان درجة الحرارة تؤثر في نمو النبات وذلك بصورة غير مباشرة عن طريق تأثيرها في الكائنات الحية الدقيقة. ان معظم الكائنات الحية الدقيقة ذاتية التغذية يزداد نشاطها بارتفاع درجة الحرارة.

•١٠ وتتأثر درجة تفاعل التربة ايضاً بتغير درجات الحرارة وهذه بدورها تؤثر في نحو النبات وذلك عن طربق تأثيرها على درجة جاهزية العناصر الغذائية وتركيزها داخل محلول التربة وامتصاص النبات لها. لقد لوحظ بان درجة تفاعل التربة ترتفع في الشتاء وتنخفض في الصيف ولقد عزى السبب بصورة رئيسة الى نشاط الكائنات الحية الدقيقة وعلاقتها بتحرير ثاني اوكسيد الكربون الذي يتفاعل مع الماء ليكون حامض الكربونيك وحوامض اخرى.

١١ – من كل ماذكر يتضع بأن درجة الحرارة تؤثر بصورة مباشرة اوغير مباشرة في نمو النبات وفي الحاصل وهذا التاثير اما ان يكون ذا مردود سلبي من الناحية الاقتصادية او ذا مردود ايجابي يتمثل بزيادة الانتاج. ومن الدراسات الَّتِي تطرقت الى دور الحرارة في نمو النباتات وانتاجيتها وجد الباحث(Evans, 1975)بأنَّ الدرجـــة الحراريــة المثلــي لانبات بذور الحنطة تتراوح بين ٢٠–٣٥م تحت الظروف الحقلية. وبينت دراسة الباحثان (Ahmad and Khalaf, 1987) ان نسبة الانبات الحنطة تزداد عند رفع درجة حرارة التربة من أم الى ١٦م تحت تأثير مستويات رطوبة مختلفة. ودرس Power et al. (1970 تأثير درجة الحرارة في نمو نبات الشعير تحت ظروف غرف النمو واوضحوا ان نمو النبات يكون بطيئاً عند درجة حرارة أم حتى مرحلة الورقة الرابعة ثم يزداد عند الدرجة ١٥م والتي عدت الدرجة الحرارية المثلى لنمو نبات الشعير، اما عند استخدام درجة الحرارة ٢٧م فقد لوحظ انخفاض في حاصل المادة الجافة مقارنة بالدرجتين الحراريتين السابقتين. وأكد ذلك (Chu etal. 1974) عند دراسته لتأثير درجات الحرارة في نمو نبات الشعير حيث وجد بأن نمو المجموع الخضري يثبط بدرجات الحرارة العالية. ووجد Lawler et al. ع (1988 خلال دراستهم لنبات الحنطة عند درجات الحرارة المنخفضة من (١٠م الى ١٣٩م) وعند درجة الحرارة المرتفعة (١٨م الى ٣٣م) ان معدل تراكم المادة الجافة ونمو الاجزاء الخضرية بقل عند درجات الحرارة المنخفضة. وفي دراسة للباحثين .Al-Niemi et al) (1994 حول تأثير درجة الحرارة على نمو نبات الحمص وجد تحت ظروف غرف النمو بأن رفع درجة الحرارة من ٢٢م الى ٢٨ مُ قد أدى الى انحفاض الاوزان الجافة للجدور والاجزاء العليا للنبات وكذلك ارتفاع النبات وأشاروا الى ان هذا الانحفاض في معايير النمو للنبات ريما يعود الى انخفاض معدل الفعاليات الحبوية للنبات بارتفاع درجة الحرارة وكذلك الى انخفاض معدل امتصاص العناصر الغذائية. ووجد (الدليمي ١٩٩٨) تحت ظروف غرف النمو بأن رفع درجة الحرارة من ١٠م الى ١٥م والى ٧٠م قد ادى الى حصول انخفاض معنوي في حاصل المادة الجافة لنبات الحنطة وكانت نسبة الانحفاض ٣٣٦٣٪ و ٣٧٠٪

للمجموع الجذري عند درجتي الحرارة ٥ أم و٠ ٢م على التوالي عد مقارنة ذلك بحاصل المادة الجافة للمجموع الجذري عند درجة الحرارة ٠ أم في حين بلغت نسبة الانخفاض للمجموع الحضري لكلا درجتي الحرارة ٠ ٢٪ و ٢٠٨٪. ان السبب في انخفاض الاوزان المجموعين الجذري والخضري (الجدولين ٢٠٥) بارتفاع درجة الحرارة قد يعزى الى انخفاض معدل مختلف العمليات الحيوية للنبات. وكذلك وجد هذا الباحث انخفاض معنوي وبنسبة ٤٥٪ في طول الجذور لنبات الحنطة عند رفع درجة الحرارة من ١٠ أم الى معنوي في الكمية الممتصة من عنصر النيتروجين وكانت نسبة الانخفاض ٢٠٥٣٪ للمجموع معنوي في الكمية الممتصة من عنصر النيتروجين وكانت نسبة الانخفاض ٢٠٥٣٪ للمجموع الجذري لكلا درجتي الحرارة ١٥ م و ٢٠ م مقارنة بالدرجة الحرارية ١٠ م (الجدول ٨) في حين بلغت نسبة الانخفاض ٧٪ و ٢٠١٦٪ للمجموع الخضري لدرجتي الحرارة ١٥ م و الجدول ٩) ، وقد اعزى الباحث سب هذا الانخفاض في الكمية الممتصة من النيتروجين للمجموعين الجذري والخضري بارتفاع درجات الحرارة الى الانخفاض الحاصل بالمادة الجافة للمجموعين الجذري والخضري بارتفاع درجات الحرارة الى الانخفاض الحاصل بالمادة الجافة للمجموعين الجذري والخضري بارتفاع درجات الحرارة الحرارة.

#### ٣- الضوء

يُقد الضوء من العوامل المهمة والموثرة في غو النبات ويقصد بالضوء هنا شدة الضوء ومدته او الفترة الزمنية. يؤثر الضوء في العمليات الحيوية التي يقوم بها النبات مثل عملية التركيب الضوقي. التي تزداد بإزدياد شدة الضوء ويساعد كذلك في عملية استهلاك ثاني الحريب الضوقي. اضافة الى تأثيره في عملية انبات البذور والتزهير. ويؤثر الضوء كذلك اضافة الى ماذكر في عملية امتصاص عملية انبات البذور والتزهير. ويؤثر الضوء كذلك اضافة الى ماذكر في عملية امتصاص العناصر الغذائية من قبل النبات ولقد وجد في احد التجارب من لدن الباحثين اليابانيين ان زيادة شدة الضوء ادت الى زيادة الكية المتصة من النتروجين (على شكل امونيا) والماء من قبل نبات الحنطة ولكن كان تأثير زيادة شدة الضوء على امتصاص الكالسيوم والمغنيسيوم قليل. إن أخذ جذور النبات للاوكسجين يزداد بإزدياد شدة الضوء.

جدول (٥) تأثير السماد النتروجيني والرطوية ودرجات الحرارة في الاوزان الجافة المجموع الجذري (غم / نبا في مرحلة الورقة الثانية الاصطلاحة المنطلة المتسلمة في غرف الثمو .

أتكورا	تأثير	تأثور		<u>i</u>		الاصي		مسثويات	السعة ا	درجات
التسير	الرطوية	الحرارة	مكسيباك	تموز ۲	أنتميار	العدنانية	ايو غزيب	التسميد	الحقلية	الحرارة
	- C-CF	-,,,,	30				٣		7,	
			* 1 * * Y	1,110	1, 181	1,.10	171	غير مسمد		
			1,179	1,+17	.,.79	.,. £ £	+,+11	١ ٢ملغم	ΥÞ	
-			1,11	27215	1,171	1,.77	1,177	• أملغم		٠ ١ م
			·, · Y V.	1,11	·, · Y -	.,.14	+,+17	غير مسعد		
			.,.YA	1,141	.,	1, 1 Y	.,	د لاملهم	۵.	
			*, *TE	1,711	4,188	1,127	٠,٠١٧	ه کملغم		
			1,119	1,119	1,11	2,484	1,010	غورمستد		
			*,*11	1,-31	4,175	1,-15	-,-11	۰ ۲ملغم	۷٥	
			1,119	+,+14	*,*14	.,.31	.,.1.	ه املغم		10 م*
<u> </u>			,,.10	.,. YY	*,***	18	1,114	غير مسمد	- Miragan	
$\vdash$			,- 44	.,. Y (	1,. 11	1,141	1,141	٥ ٢ملغم	0.	
			-,+17	1,179	1,639	1,10	1,010	ه کملغم		
-			1,170	1,.71	*, * A	4,+17	+,+37	غيزمسمد		
			٠,٠٢٢	174.1	٠,٠١٩	**.+3Y	4,444	٠ لاعلَّهُم	٧٥	
			*,**1	4,+18	4,118	1,110	4,414	٠ املغم		۱۰ م*
$\vdash$		,	1,111	1,111	71	1,114	4,+14	غيزمسد		
			*,*1Y	٠,٠١٧	+,+11	-,-1-	1,110	١٠ملعم	e.	
			.,.13	1,173	4,014	.,٧	4,418	٠ املغم		<u></u>
		*,-Y£	1,.10	Af+,+	AFFE	4,472	1,144			
(		1	ت		1	ث	پ	. 1.		41. 50
		*,*13	+2+76	1,141	٠,٠١٨	1,116	1,116		Xالحرارة	الإصبناف
		ب	7	₹.		3	3	- 10		
		1,110	. +,+14		1,.11	1,133	710,0	ر ه	1	
<u>L</u>	,	ث	4	3	٤	3		۰, ۲۰		
	47415		+,+1A	+,+ 17		4,181	777.	7, 40	Xالرطوبة	الاستاب
			ب	ئىت	اب	ا پ ۱٫۰۱۳	1,111	" ` -	برسر سر ب	,
	1,638		• • • • • •	4,444	1,171	-	بث	70.	ļ	
	۲		اب	اب	اب	4,118	1,034	غيرنمسد		
. 11			.,.19	4,414	A, 1 A	l .	آب آب	سور مست	}	
ت			اب	1,081	اب	ب ۲۰۰۲۰	177	۲۰ملغم	[	
+431			4744	ا د د د		اب	ا ب		xالتسميد	الأصناف
			اپ،	٠,٠١٩	l	1,110	1,114	٠ ٤ ملتم	1	
,.14				.,.11		اب	اب			
<del>- ~</del>			اب	1	٠,٠٧٠	1,11	, 11	<del> </del>	الامتناف	
			1		1	Ι,	ب ا			تأثير
			<u> </u>		<u></u>		4			100

جدول (٢) تأثير درجة الحرارة والرطوية والسماد النتروجيني في الوزن الجاف القجموع الخضري (غم/نبات ) في مرحلة الوزقة الثانية الاصتــــاف الحنطية القمســـة في غرف النمو .

تاثير	تثير	تأثير		اف		الأصنيي		مستويات	السعة	برجات
التسميد	الرطوبة	الحرارة	مک ہاگ	تموز ۲	التصدار	الحنانية	او غریب	التسميد	الحفلية	المعرارة
	1,3	-	10				۳		7.	
-	-		1,.77	4,483	1, YE	.,. ¥£	47-47	غيرسمد		
			1,.72	1,.47	.,39	1,111	*, • 14	• الملقم	Yo	
-			11,047	1,474	1,121	1,127	1,107	• ٤ملغم	]	430
		,	*,*Y*	4,44	1,188	1,117	1,119	غير مسمد		
			11,179	1,477	1,129	.,. 44	.,. 70	۰ ۲ملغم	٥,	1
			4,488	130,0	1,137	17, 194	4 , 4 TY	ه عملتم		
			11.19			1+1+1A	AY.	غورمسمد		
			A. 1'4, 1	11,674	1,177	•,•YA	2 + Y.A.	ه ۲ملغم	. Aa	_
			+,+ ) 0	1,11	17,116	17.17	•,•14	• ئەلفى		*p 30
			4,447	AYA,		*, · YY	A7 + , +	غزز مسمد		
			•,• **	• • • YY	1,101	1,-17	1,111	١٧ملغم	• •	
			1,.10	1,177	1,194	.,. 40	1,117	• املخم		
				1,11	1, EY	3 7 0 , 0	4,414	غيرسبيد		
,			1,114	1,181	*, • £T	• , • YA	*,•Y£	ه ۲ملغم	٧٥	
			+,+44	-,- 47	17161		1,.43	ه املغم		** ¥ +
		ì	.,.01	, , YA		1,114	4,417	غيرمسمد	<u> </u>	
			+,+£A	1,177	.,.YY	1,116	4.41%	ه ۲ملغم	01	
			•,• (1)	4,4 4	1,111	-, · Y		- املتم	<u> </u>	
		*, * T &	٠,٠٢٦	.,. 17	1,111	1,111	1,171	'		1
		1	حــہ	ذ	ų	3	ح	١٠ م		91. 80
[		.,. ۲٧	4,447	.,. ٢٩	.,. 74	AFALL	1,477		Xالحرارة	الإصطناف
		Ų	ۺ	٤	2	3	<u> </u>	10		
1		.,. "	1, EV	.,.44	1,174	1,181	.,.19	* <sub>2</sub> Y+		
		اب		ث	ث	<u></u>	مس ۲۰۳۰	414		
'	1,181		1,17	., 11	4,41	1,111		% Yo	Xالرطوبة	as an
	'		ب ث	ت ٿ	ا پ سند	ڪ ٿ ۲۰،۱۲۵	<u>ಎಪ</u> " 1,148	7. 40	۸۰۰ر هو په	CHOTAL S.
	4,484		1,173	1,174	4,419			7.0.		
	무		اب	ث ث	4, 4 TE	ث <u>م</u> (از رو	YF	غيرمسمد		
1,174	- 1		٣٤	۰٫۰۲۰ اث	ات		ثج	عيرسيد		
ᆛ			اب	۱۳۹،۰	1,.179			١٠ الملغم		
14 197	[	- 1	1,175	ان	1,414	ا ۱۰۵۹ انب بط	أحد	bionis, ,	كالتسميد	الاصناف
			1	1,171	4,444	**************************************	1,1YA	• الملَّجْم		
			4,476	ات	اب اپ	ات ،	الحد	. بعبت		
· · · · · ·			ا ب ۲٤.۰	1,474	•,•T¥	1,177	777		الأصناف	
			- 1	- 1	1,117	ث	حد			تأثير
			Ų	ų		ب ب	-2-			

جدول (٧) تأثير السمك التتروجيني والرطوية ودرجات الحرارة في طول الجذور ( مم ) في مرحلة الورقة الثانية لاصنيساف الحنطسة الخممة في غرف النمو .

نأثير	تأثير	تأثير		ات		الإمت		مسويات	السعة	ىرجات
التسميد	الرهوية	اللحزارة	مكسييك	تمور ۲	انتصار	المتناتيه	ابو غروب	التسيد	الحقلية	الحرارة
			7.0		[ " []	ļ	*	'	7.	المثوية
			AAY	YTE	377	1.4	. 111	غيرمسد		+ -
			YAY	414	171	114	117	• ٢ ملغم	Vo	ļ
			4£a	190	110	YYY	199	• 1044a		1.0
			27.5	4-1	Y+1	114	FAY	غيرمسعد		1 '
			717	TYY	411	£1.	TEV	٠٧ملقم	٥.	
			71.	444	TTO	170	TYe	+ ة ملغم	1	ł
			144	777	711	0.4	344	غيرمسعد		1
		,	TE.	PYY	. evi	ATA	914	ه لاملقم	VΦ	
			410	173	£ £ 1	764	Tii	ه عملهم		10
			44.	771	ETE	£%.	۲۸.	غورمسمد		1 '
			100	TYA	PIP	PYY	113	ه ۲ملغم	٥,	
			TIE	707	111	ETT	111	1 3 4 4 4		į
			1.4	14.	140	645	1+4	غير مسمد		
			AY1	177	11.	133	ASE	٠ ٢ملغم	٧٥	
			11.76	14.	ATE	110	401	- عَمَلَقُم		° Yı
			117	77.	771	34+	771	غيزمسمد		,
			111	44.	174	177	O1A	۰ ۲ ملغم	- 64	
			AAs	1110	1061	YAY	777	• الملقم		
		101	717	Yer	YEE	YIV	TEY			
		[ب	بت	اث	ث	ات	ث	10		
		4	177	4.0	ALA	140	£Y£		Xالحرارة	الاصناف
		!	ث	أب	ا ب	- 1	اب	10		
		117	1 - 4	111	YET	V13	. V10			
	i	ات	إحا	-36-		اء	ح	* Y+		
T	YEs		4:4	YYZ	Yal	17.	710			
	<u> </u>		ات	أت			ب ث	7. 40	Xالزطرية	الإمشاف
	TYP	1	176	797	7.0	Y47	YYì			
	1		ا ث ث	اب	H	أب	ب ث	X 0.		
716			T+Y	777	· 11:	777	111	غيرمسعد		
اب			ث	11	ات	ے	12			
YAL	Ţ		76+	Tie	8.8	T.0	AOY	والاملقع		ĺ
- 11			أت	1	ات	أب	ات	. [	Xالتسميد	الامبدات
YET			414	TYY	YVI	TEY	YIA	- عملتم		
ابا		<u>.</u>	آث	أث	al	ات	ات			
			44.	TAT	YYS	XQ7	Y £ 1		الاصناف	
			اث	1	i	ايد	ا ت			أتثير

جدول (A) تأثير السماد النتروجيني والرطوية ودرجات الحرارة في التمية الممتصة من النتروجين ملغم / غم وذن جاف للمجموع الجدري في مرحلة الورقة الثانية الصناعات الحنطة التممسسة في غسرف النمو .

ŗ	نكثير	تأثير		ــــا		الاصنب		مستويات	السمة	ىرجات
التسم	الزطوية .	المرارة	مكسيق	تموز ۲	انتسار	الدنائية	ابو غز ړب	التسمود	المقلية	العرارة
اللمبد	7,50	.,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	70	1			٣		7.	
			1,04	4.44	13,1	4,74	+, {{٢	غورمسمد		
			79.1	٠,٨٥	1,77	1,11	1,11	٠ ٢ملغم	VÞ	
			1,14	1,01	1,77	1,40	70,.	• ٤ مَلْمَم		71
			1,04	·,T1	٠,٥.	1,41	1,17	غيرمسمد		
			.,90	1,18	1,10	76,1	1,14	» ¥ملقم	٥٠	
			1,17	1,+4	1,14	+,41	1,14	. • الملتم		
	<del>                                     </del>		*, Y *	1,11	.,47	*, * *	1,14	غيرمسمد		
	-		.,	1,17	٠,١٨	*, £ Y	1,17	۰ ۲ملقم	Ya	
				٧٢,٠	1,87	17,0	-,17	+ كاملغم		10 10
<i>.</i>			. 77	,,00	77,.	., ٣٩	17,1	غيرسمد		
	<del> </del> -		.,٧٧	14,4	1,07	1,41	1,07	۰ ۲ملغم	ė,	
	<del>                                       </del>		,,۷۷	1,11	٠,٨٧	1,07	.,0.	واملتم	i	
			1,10	1,1.	-,10	+,44	.,17	غيرمسعد		
	<del> </del>		1,01	-,17	1,77	1,69	177,1	» Yalin	Υo	
			.,11	1,47	11,11	10,1	70,0	- \$ملخم	l	44
		ļ <u></u>	۸۳,		+,T£	10	., * *	غيرمسمد		
-			1,17	٠,١٨		177.	73,1	» لاملقم	٥.	
			, £A	1,43	1,10	77.	80,.	٠ كملغم		
		1,47	*, 47	1,37	1,17	, VY	10,01			
	1	*,**	1	ٿ	1	ت		<u>*1-</u>	,	
	<del> </del>	1,6A	ب 1,13ء	1,33	1,09	73,1	1,77	1	Xالحرارة	لأهبقاف
		1	}	ث	ت ا	2	ا ا	° 10_	}	
		<del>ب</del>	1,13	1,14	1,51	17,0	1,11		1	
		٧٤,٠	1	ت	-	ځ	2	'e Y e		
		<u> </u>	1,07	1,07	1,11	1,07		<u> </u>		
	1,60		ت ا	ت '		1 .	1	% YO	Xالرطوبة	لأصناف
	무	ļ	1,10	7,47	.,٧.	٠,٤٠	1,11		1	
	1,01			1 1	ب' ا	1	ج	% 0.		
		-	•,11	1,57	+,(T	1,11		غيرمسمد		
1. J.	<b>'</b>		1	2	2	غ ا	1 .			
4		ļ	1,11	• 44	1,74	1,17	10,0	۲۰ملقم	1	
۰,۲۷	. 1	-	2	1	!	1	1	,	التسمود	اصطاف
	1		1,77		1.11	10,07		• الملقم	]	
1,34			ت, ''	1 1	1	1		1		
	<u>'</u>		1.1.	v.		+			الاصداف	تأثير
	1	1			1		1 .			

جدول (٩) تقير السماد الفتروجيني والرطوية ويرجلت الجرارة في للكمية المعتصبة من القتروجين ملقم / غم وزن جاف للمجموع المختبري في مرحلة أكتمال الورقة الثقية المستسبق المنطبة المحسسة في غسرف النمو .

تأثير	تأثير	تأثير	J	ساف		الاست	<del></del>	ستويات	السعة	1 -1
التسمير	الرطوية	المزارة	مكسيك	تموز ۲	انتصار	المناتية	1			رجات
			:10			1	ايوغزيب ۳	أتسميد	الحقلوة ا	لحرارة
<u> </u>	-		+,11	.,40	٠,٤١	1,77	-,YX	غيرمسمد		
<u> </u>	ļ		(,13	£1	* , ¥ 4	ν,Υ-	13,0	٠ ٢ملقم	Yo	
_	ļ		+ <sub>1</sub> A -	1,04	e, V4	1,44	1,17	• ٤ملغم		1 20
	<u> </u>		1,71	+, 44	-,00	434	+,44	غيرمسمد		7 "
*			1,04	+, \$1	3,1A	1,171	4,10	• الملقم	٥,	1
_			1,07	,V\$	1,14	• , • (	1,17	ا \$ملغم	1	ľ
-			3 7 .	1,17	٧٥, ١	٠,٧٧	., 44	غير مسمد		
	,		177	1,71	1,18	1.65	+,£Y	٠ ٧ ملغم	Ye	
-			• , 44	1,01	.,07	10,0	4,40	pálot s		10
	<u> </u>		·, ۲Y.	177.	1,18		+, £Y	غيرمسعد		7 '
			1,01	,71	1,14	•,٧٢	1,00	۰ ۲ ملغم	٥.	
			1,07	19,	٠,4٤	•,41	1,00	٠ كملعم		
			1,17	+,17	11	.,44	15	غور مسمد		
			•, 77	47,1	1,11	•,1%	1,19"	ه ۲ملغم.	٧٥	1
			-,44	+,177	.,77	. EA	1.17	ه کملغم	1	* Y.
		]	1,71	+.71	1,11	٠,٧٠	1,17	غيرمسهد	-	
			+,71	•,57	+,11	1,11	1,71	- لاملغم	٥,	ŀ
			.,44	17.	3 Y . +	• , TA	+,14	ه عملهم		
	ĺĺ	1,07	1,11	1,17	- AA	+,14	A A L			7
			ب	[ت	- 1	ث ،	ر ث	414		
		1,07	• ,TA	4,70	4,3V	1,01	+, £Y	4	بالحرارة	الإصناف
		اب	اث	Ψ.	پ	ث		عارج ا	***	_
	}	1,84	۰,۷۵		1,3"1	11.	1,47			
		ث		+	3.	-	→	*** }		
- 1	1,50	1	1,1%	1,61	- ,A.	1 4,8 8	-,77			
	<u> </u>		-2-	4-	<u>    P</u>	<b>-</b>	اخ ا	7. 40	Xالرطوبة	الإصناف
Ì	1,01	- 1	.,0.	106	1,17	•,17	4.71			
			ث	ات		-	اع	%0.		
,73			.,53	4,17	10.01	4,11	4,70	غيرمسمد		
اث				ث	ات	->		1		
.01			1,14	10,0	1,37	1,01	•,TA	٠ ٢ملغم		
۷٥			- ث	ب ب	<u> </u>	ات	_ :		Xالتسميد	الأميناف
"			,oA	٧٥,٠	. 11	1,04	1,60	- املغم		
			1,14	<u> </u>	- 1		ات			
	Ī			1,01	1,04	.,17	• , 974		الاستاف	تأثير
			ب	ų	1	ت	اث			

ومن الناحية التطبيقية يجب ان يؤخذ عامل شدة الضوء بنظر الاعتبار عند الزراعة. فازدياد عدد النباتات في مساحة معينة من الارض عن الحد المعقول يؤدي الى حصول تزاحم بين هذه النباتات على الماء والعناصر الغذائية والضوء عما يؤدي الى انخفاض الحاصل. تختلف النباتات من حيث استجابتها وتأقلمها لطول فترة الضوء واستناداً الى ذلك فقد قسمت النباتات الى ثلاثة اقسام هى: -

#### ١. نباتات النهار الطويل Long day plants

هذه النباتات تحتاج الى أكثر من ١٤ ساعة ضوء و ١٠ ساعات ظلام او أقل. وهذه النباتات لاتزهر في حالة تعرضها الى اقل من هذه المدة المحددة للضوء. ومن هذه النباتات فول الصويا والذرة الصفراء والبيضاء والتبغ والدخن والرز.

#### Y. نباتات النبار القصير Short day plants

هذه النباتات تحتاج الى اقل من ١٠ ساعات ضوء ومايزيد عن ١٤ ساعة ظلام. ومن هذه النباتات المحاصيل الشتوية كالحنطة والشعير.

#### ٣. نباتات النبار المعتدل Indeterminate plants

هذه النباتات تحتاج الى ١٠–١٤ ساعة ضوء ومن ١٠–١٤ ساعة ظلام من اجل الازهار والنضج. ومن هذه النباتات القطن والباقلاء.

#### ٤. مكونات الهواء الجوى

يحتوي الهواء الجوي على ٢٠,٠٣٪ من ثاني اوكسيد الكربون حجمياً و ٢٠,٩٩٪ من الاوكسجين. ان ثاني اوكسيد الكربون الجوي ناتج من عملية التنفس للنباتات والحيوانات ، كذلك تعد عملية تحلل المواد العضوية مصدراً مهماً لهذا الغاز. ان لزيادة تركيز ثاني اوكسيد الكربون في الجوالي الحد المعقول يؤدي الى زيادة كمية الحاصل وتحسين نوعيته لانواع مختلفة من النباتات مثل الطاطة والبطاطا والخيار والفاصوليا والباقلاء ونباتات الازهار. وهذا مااثبتته كثير من البحوث والدراسات. إن غاز الاوكسجين مهم جداً للنبات ووجوده بالكيات الملائمة يساعد على زيادة نشاط العمليات الحيوية للنبات ومنها النفس. بعض الغازات في حالة وجودها في الجو يكون تأثيرها سلبياً على غو النبات وخاصة في حالة المراكييز العنائية منها (Hydrofluoric acid) HF وخاصة في حالة المراكييز العنائية منها (Sulfur dioxide) CO).

٥. تهوية التربة

يعد عامل تهوية التربة من اهم العوامل المؤثرة والضرورية لنمو النبات. والتربة ذات النهوية الجيدة هي التربة التي تحتوي على الكميات اللازمة من الغازات المهمة وتكون هذه الغازات في حالة متجددة وسهلة الحركة خلال مسامات التربة. أن تركيب هواء التربة يختلف من حيث تركيز الغازات عن تركيب الهواء الجوي، إذ يوجد ثاني اوكسيد الكربون بتركيز ٢٠,١-١٪ على حين يوجد الاوكسجين بتركيز ٢٠,٣٪. وهذه النسبة أقل من تركيز الاوكسجين في الهواء الجوي. ان عملية تنفس جذور النبات تعتمد بصورة كبيرة على اوكسجين هواء التربة ، وتجهيز جذور النبات بالكميات اللازمة من الاوكسجين يساعد على حصول عملية التنفس بصورة جيدة مما يؤدي الى تكون الطاقة اللازمة لمختلف العمليات الحيوية التي تقوم بها الجذور ومنها امتصاص العناصر الغذائية اللازمة لسد احتياجات النبات لاكمال دورة حياته. ان تركيب هواء التربة ودرجة تهويتها من ُحيث ملاءمتها لنمو النبات او العكس يعتمدان على تركيب ونسجة التربة وكذلك على درجة رطوبتها. ان التربة تتكون بصورة عامة من جزء صلب وفراغات فاصلة بين الدقائق المختلفة ويطلق على هذه الفارغات بالمسامات Pore space. وان الوزن الكلي للتربة على الحجم الكلي بما في ذلك حجم المسامات يعبر عنه بالكثافة الظاهرية للتربة Bulk density. اما الكثافة الحقيقية للتربة Particle density فهي الوزن الحقيقي للجزء الصلب من التربة على الحجم بدون المسامات. ان الوحدة التي تقدر بها الكثَّافة الظاهرية والحقيقية هي غم/ سم". وإن الكثافة الحقيقية لاي تربة تبتى ثابتة (تتراوح الكثافة الحقيقية للترب بحدود ٠ ٢, ٢ - و٢,٧) ولا تتغير لانها تعتمد على التركيب المعدَّ في لدقائقها اما الكثافة الظاهرية فتتأثر كثيراً بالعمليات الزراعية وباستعال التربة. لذلك فالانربة ذات التركيب الحبيبي تكون ذات كثافة ظاهرية منخفضة وذلك لكون وزنها الى وحدة الحجم يكون منخفضاً اي ذا درجة مسامية جيدة. على حين الترب المضغوطة وذات التركيب الردي على العكس من ذَلْنَهُ وهِي أَنْ كَتَافَهَا الظاهرية مرتفعة. ومن هذا نجد العلاقة الآتية:

- . قلة نمو النبات. والتأثير يكون كبيراً وواضحاً في مرحلة نمو البادرات.
  - زيادة مقاومة التربة الميكانيكية لنمو الجذور وتعمقها.
- ٣. انخفاض معدل انتشار الاوكسجين في مسامات التربة وبذلك يتأثر معدل تنفس الجذور وتقل الطاقة المجهزة للنبات.
- ٤. اغفاض معدل اكسدة المادة العضوية للتربة نتيجة اغفاض معدل نشاط الكائنات الحية الدقيقة الهوائية. كذلك تكون فعائية البكتريا المتخصصة في اكسدة عنصري النتروجين والكبريت منخفضة في الترب ذات التهوية الرديئة. ومن هذا يتضح بأن تكاثر الكائنات الحية الدقيقة يقل برداءة التهوية ولا تستطيع ان تقوم بفعالياتها الحيوية بصورة جيدة عدا الكائنات الحية غير الهوائية.
- انحفاض معدل امتصاص العناصر الغذائية بقلة النهوية نتيجة لتأثر نمو الجذور وتعمقها.
- ٣. تحت الظروف غير الهوائية تتجمع مركبات تضم مواد سامة للنبات مثل الأثيلين؛ وغاز الميثان، وكبريتيد الهيدروجين، والسيانيد والحامض الزبدي Butyric acid وغيرها من الحوامض الدهنية، نتيجة العمليات الحيوية للكاثنات الحية الدقيقة غير الهوائية.
- ٧. إن قلة النهوية تؤدي الى قلة تكون الهرمونات النباتية مثل السايتوكانين والجبرلين. ان نهوية النربة تتاثر ايضاً بمحتوى النربة الرطوبي وبصورة عامة يمكن القول ان كمية هواء النربة تتناقص بازدياد محتوى النربة من الماء اذ ان الهواء الذي يملأ مسامات النربة الكبيرة قد استبدل بالماء ولهذا فان زيادة محتوى النربة الرطوبي يقلل من العمليات الهوائية وبذلك تتحفز العمليات غير الهوائية. من هذا يتضح بانه يجب ان تكون الاتربة ذات صرف جبد، اذ في رداءة التصريف تحصل ظروف الاختزال في النربة التي توثر في العمليات الحيوية والمعدنية التي تجرى داخل النربة والتي بدورها ذات تأثير مهم في نمو النبات. وسوف نتكلم في الفصول القادمة على شرح عمليات الاختزال في النربة وعلاقتها النبات. وسوف نتكلم في الفصول القادمة على شرح عمليات الاختزال في النربة وعلاقتها النبات. وسوف نتكلم في الفصول القادمة على شرح عمليات وتركيز هذه العناصر في النربة والنبات.

# درجة تفاعل النربة (PH)

يقصد بدرجة تفاعل التربة اوالرقم الهيدروجيني للتربة باللوغاريتم السالب لنشاط وتركيز أبون الهيدروجين فيها. أن درجة تفاعل التربة توثر في تطور ونمو النبات ، أذ لها علاقة

كبيرة بدرجة ذويان العناصر الغذائية المختلفة. وكذلك فان لدرجة تفاعل التربة تائيراً كبيراً في نمو النبات. كما لها في نمو الكائنات الحية الدقيقة في التربة التي بدورها تلعب دوراً كبيراً في نمو النبات. كما لها علاقة في انتشار او قلة انتشار الامراض النباتية المختلفة. من هذا يتضح ان لدرجة تفاعل التربة تأثيراً مباشراً وغير مباشر في نمو النبات. وسوف نأتي الى شرح كل ماذكر بصورة مفصلة في الفصل الثالث لما لهذا العامل من دور مهم في نمو النبات.

# ٧. محتوى التربة من العناصر الغذائية

يعد عامل محتوى التربة من العناصر الغذائية، من اهم العوامل المؤثرة في نمو النبات. وهذا الموضوع يضم نقاطاً وتفرعات عديدة، منها: انواع العناصر الغذائية ودرجة تيسرها للنبات، والعناصر الضرورية وغير الضرورية لنمو النبات، والعوامل المؤثرة في جاهزية العناصر الغذائية، والنبات وعلاقته بامتصاص العناصر الغذائية. وكذلك يتطرق هذا الموضوع باسهاب عن محتوى التربة من كل عنصر من العناصر الغذائية ومصدر هذا العنصر واشكاله والعوامل المؤثرة في جاهزيته، وتفاعلات هذا العنصر داخل التربة وعلاقة ذلك بنمو النبات، وكما يتطرق هذا الموضوع الى التسميد وانواع الاسمدة وطرق اضافتها ومواعيد النبات، وكما يتطرق على طرق زيادة محتوى التربة من العناصر الغذائية لسد احتياجات النبات، كل هذه المواضيع ونقاط اخرى هي موضوع كتابنا المنهجي هذا، المتعلق بخصوبة التربة والتسميد لهذا فان فصول هذا الكتاب ستكون التوضيح الشامل المتعلم المدي هو محتوى التربة من العناصر الغذائية.

#### العوامل الحيوية

من العوامل الحيوية المهمة التي تلعب دوراً مهماً في نمو النبات وانتاجية المحاصيل هي:

- إ- العامل البشري (الانسان): ويقصد بهذا العامل دور الكادر البشري في جميع اخت اساته الصناعية والزراعية والاقتصادية في تطوير العملية الزراعية وادخال الحديث في الزراعة عن طريق القيام بالدراسات والبحوث المتعلقة بمجالات الزراعة كافة من اجل زيادة الانتاج كما ونوعاً واستغلال الارض الاستغلال الافضل.
- ٧- الآفات من حيوانات وحشرات: ويقصد بهذا العامل الحيوانات والحشرات المضرة والمتلفة لحقول المحاصيل ومنها الطيور، وجرذان الحقل، والخنازير البرية والارانب، والحشرات الضارة بانواعها كافة.

- ٣- الامراض التي تصيب النباتات والتي تكثر في بيئة معينة وتحت ظروف خاصة.
- الكاثنات الحية الدقيقة: هذه الكاثنات المجهرية منها الضارة ومنها النافع للنبات. هناك الكاثنات الحية الدقيقة التي تقوم بتحليل المواد العضوية الموحودة في التربة وكاثنات اخرى لها دور مباشر بزيادة جاهزية وامتصاص العناصر الغذائية الصعبة الحركة مثل المايكرورايزي. هذه الكائنات تكون نافعة، وهناك كاثنات جهرية ضارة تؤدي الى تلف المحاصيل ورداءة الانتاج كما ونوعا وذلك عن طريق نشر الامراض المختلفة في التربة او على النباتات
- الادغال ويقصد بها جميع النباتات البرية وغير انبرية وغير المرعوب بوجودها في الحقل مع المحصول الاقتصادي. هذه النباتات تعمل على مزاحمة ومنافسة المحصول المزروع على الماء والعناصر الغذائية والضوء وغيرها من العوامل المهمة في نمو النبات.

# الفضائر القاليث

# 3.0 أسس ومفاهيم أولية في خصوبة التربة والتسميد

### 3.3 مكونات التربة

التربة نظام يتكون من مواد غير متجانسة تشكل ثلاث أطوار مختلفة الصفات وهمي الطور الصاب والطور السائل والطور الغازي:

#### الطور الصلب

يعد الطور الصلب، المتكون من المواد الأولية للتربة حصيلة للعمليات الفيزياوية والكيمباوية والحبوية، والمحزن الرئيس لمعظم العناصر الغذائية التي يحتاجها النبات لاكمال مورة خياته ويشمل الطور الصلب جزئين رئيسيين هما:

الجزء المعدني Organic Portion الجزء العضوي

الجزء المعدني: يتألف من حبيبات معدنية مختلفة الأقطار والأحجام وذلك لاختلاف أصل مكوناتها، بعضها خشن يمكن رؤيته بالعين المجردة وبعضها يصل الى قطر دقيق جداً لايمكن رؤيته حتى بالميكروسكوب العادي. وعليه فقد وجد نظام لتوزيع هذه الحبيبات حسب أحجامها وهذا النظام هو نظام عالمي لجمعية علوم التربة ويشمل:

رمل خشن قطر حبيبائه ۲٫۰ – ۰٫۲ ملم رمل ناعم قطر حبيبائه ۲٫۰ – ۰٫۰۲ ملم سلت (غرين) قطر حبيبائه ۰٫۰۰۲ – ۰٫۰۰۸ ملم طين قطر حبيبائه أقل من ۰٫۰۰۲ ملم وهناك نظام آخر وهو النظام الأميركي لتوزيع هذه الحبيبات ويشمل:
رملاً خشناً جداً حبيباته ٢٠٠ - ١٠ ملم
رملاً خشناً قطر حبيباته ٢٠٠ - ١٠٠ ملم
رملاً متوسطاً قطر حبيباته ٢٠٠ - ١٠٠ ملم
رملاً ناعم قطر حبيباته ٢٠٠ - ١٠٠ ملم
رملاً ناعماً جداً قطر حبيباته ٢٠٠ - ١٠٠ ملم
السلت (الغرين) قطر حبيباته ٢٠٠٠ - ١٠٠ ملم
الطين قطر حبيباته أقل من ٢٠٠٠ ملم
الجزء المعدني للتربة يتكون من:

### Primary minerals المعادن الأولية

هذه المعادن تكونت وتبلورت عندما بردت الكتلة الملتهبة والمنصهرة في باطن الأرض لتكون الصخور التي بدورها تعرضت الى عوامل تعرية طبيعية لتكون المتعادن الأولية للطور الصلب من التربة وهذه المعادن تضم في تركيبها مختلف العناصر التي تدخل في تغذية النبات والهم هذه المعادن:

Homblende  $Ca_2Al_2Mg_2Fc_3$ ,  $Si_6O_{22}(OH)_2$ Quartz  $SiO_2$ Micas Muscovite K  $Al_3Si_3O_{10}(OH)_2$ BiotiteK  $Al\ (Mg,Fe)_3Si_3O_{10}(OH)_2$ microcline

K AlSi,O.

orthoclase
Na Plagioclase Na AlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>[Feldspar]
Ca plagioclase Ca Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>[Feldspar]
Augite Ca(Mg,Fe,Al)(Si,Al)<sub>2</sub>O<sub>6</sub>

تنشأ هذه المعادن الثانوية نتيجة عمليات التعرية وخاصة التعرية الكيمياوية للمعادن الأولية التي تعد الأصل في تكون المعادن الثانوية التي تجهز النبات بالعناصر الغذائية، وأهم هذه المعادن:

Calcite CaCO, Dolomite CaMg(CO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> CaSO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O Gypsum Apatite  $Ca_5(PO_4)_3$ , (Cl,F)Limonite Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.3H<sub>2</sub>O Hematite Fe<sub>2</sub>O, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.3H<sub>2</sub>O Gibbsite Clay minerals Al Silicates

وتعد معادن الطين من أهم المعادن الثانوية من حيث علاقتها الكبيرة بخصوبة التربة وتغذية النبات وذلك لكونها مخزناً للعناصر الغذائية بسبب خاصية الاحتفاظ وتبادل أيونات المناصر الغذائية ، ويلعب الطين دوراً مهماً رئيساً في كل التفاعلات الكيمياوية والفيزياوية التي تحصل في التربة وكذلك يوثر الطين بصورة مباشرة وغير مباشرة على المعمليات الحيوية للتربة ، ولهذا فأن للطين تفسيراً لمواضيع أساسية من حيث العلاقة بخصوبة التربة ومن هذه المواضيع :

- ١- التبادل الايوني الذي يعد صفة من صفات معادن الطين التي يكتسبها من دقة حبيباته ومع الماء يشكل نظاماً غروياً (لاحظ 3.2).
- ٢ يفسر الطين باعتباره مخزناً للعناصر الغذائية وجود العناصر الغذائية في التربة وتأثيرها
   في نمو النبات.
- ٣- يؤثر الطبن على الصفات الفيزياوية للتربة التي بدورها تؤثر في نمو النبات. إن الطين ذو مساحة سطحية كبيرة جداً مقارنة بالمساحة السطحية للرمل والسلت، مثال ذلك أن باوند وإحداً (٤٥٤، كغم) من الطين من نوع المونتمورولنيت يحتوي على ذلك أن باوند وإحداً (٢٥٥، كغم) من الطين من نوع المونتمورولنيت يحتوي على ٨٧ أيكر (٣٥، كم )كمساحة سطحية على حين ان المساحة السطحية لباوند واحد من السلت هي نصف ايكر (٢٠٠، كم ) وباوند الرمل ذو مساحة تقدر بأربعين قدم مربع. المساحة السطحية للطين تعتمد على نوعية الطين الموجودة في بأربعين قدم مربع. المساحة السطحية للطين تعتمد على نوعية الطين الموجودة في

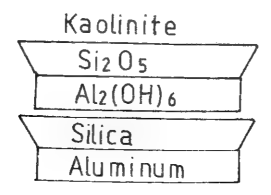
التربة وبدورها تؤثر بصورة كبيرة على الصفات الفيزياوية للتربة مثل مقدرة التربة على الاحتفاظ بالماء Water holding capacity ، وبُبوتية تجمع سبيبات التربة ، تقلص وتمدد التربة وتشرب التربة بالماء . وكذلك يؤثر الطين على مطاطية ومرونة التربة وحركة الماء في التربة .

٤- يفسر الطين كذلك عمليات تثبيت المعناصر العذائية ومنها البوتاسيوم والنتروجين (امونيوم). هناك مواضيع اخرى كثيرة يلعب الطين دوراً كبيراً فيها سنأتي الى ذكرها في الفصول القادمة.

لمعادن الطين مجاميع رئيسة مختلفة ومن هذه المجاميع

# أولاً: مجموعة الكولنيت Kaolinitic group

تمثل هذه المجموعة بمعدن الكولنيت Kaolinite بالعدن 1:1 ويعرف هذا المعدن بالمعدن 1:1 ويقصد بذلك بأن طبقة معدن الكولنيت تتكون من صفيحة رباعية الاوجه Octahedral من السيكا (Si<sub>2</sub>O<sub>5</sub>) مرتبطة بصفيحة ثمانية الأوجه المعدن السيكا (Al<sub>2</sub>(OH)). ترتبط هاتان الصفيحتان بعضها مع بعض بقوة بوساطة ذرات الأوكسجين مكونة طبقة واحدة المعدن الطيني وهذه الطبقة تلتحم بطبقة اخرى بقوة بوساطة روابط الأوكسجين – هيدروكسيل وهذا يؤدي الى جعل تمدد وتوسع وكذلك التبادل الأيوني لهذا المعدن قليل جداً مما يؤدي الى عدم تحرك الماء والعناصر الغذائية (الكاتبونات) بين الصفائح والوحدات العائدة له. وتقدر السعة التبادلية الكاتبونية لهاء المجموعة مابين ه – 10 مليمكافء / ١٠٠ غرام تربة.



شكل (١) معدن الكولنيت(Soils Handbook U.K. 1970)

هذه المجموعة من المعادن تشكل وتتكون في محيط يتصف بما يلي : \_\_\_\_\_\_ ١ ــ نسبة SiO<sub>2</sub> الى Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> و F<sub>2</sub>O<sub>3</sub> هي ٢ او اقل

٢ - درجة تفاعل المحيط (PH) ٧ او اقل

٣- قليل من القواعد الذائبة

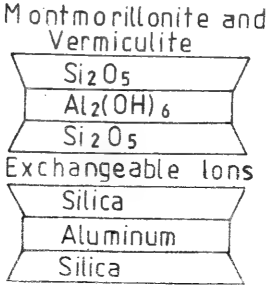
# النياً: مجموعة المونتمورولنيت Montmorillonite group

تتمثل هذه المجموعة بمعدن المونتمورولنيت Montmorillonite شكل (٧) ، ويعرف هذا المعدن بالمعدن بالعدن 2:1 ويقصد بذلك ان طبقة معدن المونتورولنيت تتكون من صفيحتين رباعية الاوحه وهي صفائح السليكا بينها صفيحة واحدة ثمانية الاوجه التي هي صفيحة الالمنيوم. ان وحدات هذا المعدن مرتبطة بعضها ببعض بصغرة غير قوية وبذلك يكون توسع وتمدد صفائح ووحدات هذا المعدن كبيراً مما يسهل حركة الماء والكاتبونات بين الصفائح والوحدات. ان السبعة التبادلية الكاتبونية لحذا المعدن تقدر مابين ١٠٠٠٠ مليمكاني عبط يتصف بما يلي :-

، و ما بين ۲ – اكثر من  $Fe_2O_3$  تثراوح ما بين ۲ – اكثر من  $Fe_2O_3$ 

٧ - درجة تفاعل المحيط ٧ او اكثر.

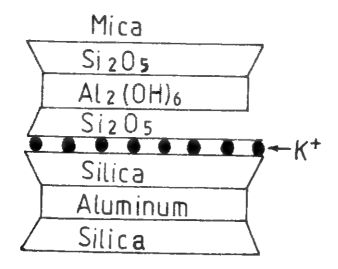
٣- كمية عالية من الكالسيوم والمغتيسيوم الذائب والمتبادل.



شكل (٧) معدني المرتموروليت والقورمكيوليت (Soils Handbook U.K. 1970)

#### ثالثاً: مجموعة الاليت Illite group

تمثل هذه المجموعة بمعدن الاليت شكل (٨)، وهذا المعدن من معادن 2:1 وهو بذلك يشابه تماماً معدن المونتمورولنيت غير ان بعض السليكا استبدل بالالمنيوم ونقص الشحنات عودل بدخول البوتاسيوم. البوتاسيوم يربط بين وحدات هذا المعدن وهذا ما يجعل عملية تمدد وتوسع صفائح ووحدات هذا المعدن قليلة ولكنها اكبر من تمدد وتوسم معدن الكولنيت. وتقع صفات معادن هذه المجموعة بين صفات مجموعة الكولنيت ومجموعة الموننيت. والسعة التبادلية الكاتيونية لهذا المعدن تقدر ما بين ١٠- على مليمكافي على ١٠ غرام تربة. وتعد معادن الاليت اكثر المعادن تثبيناً لعنصر البوتاسيوم.



شكل (٨) معدن المايكا (Soils Handbook U.K., 1970)

# رابعاً: مجموعة الفورمكوليت Vermiculite group

تمثل هذه المجموعة بمعدن الفورمكيوليت الذي بشابه المونتمورولنيت من حيث التركيب البنائي ولكنه يختلف عن معدن المونتمورولنيت بما يأتي: -

١ - درجة تشرب المعدن بالماء اقل مما هي عليه في معدن المونتمورولنيت.

٢- تمدد وتوسع صفائح ووحدات هذا المعدن اقل مما هي عليه في معدن المونتمورولنيت بسبب قلة تشرب هذا المعدن بالماء.

٣- السعة التبادلية الكاتيونية لمعدن الفورمكيوليت اعلى من السعة التبادلية الكاتيونية

لبقية المجاميع وذلك لوجود شحنات سائبة كثيرة في الصفيحة الرباعية الاوجه، وتقدر السعة التبادلية الكاتيونية لهذا المعدن بين ١٠٠-١٥٠ مليمكاف، / ١٠٠غرام تربة.

٤- يوجد معدن الفورمكيوليت في المحيط الذي يحتوي على نسبة عائية من الغنيسيوم.

الجزء العضوي هو الجزء المكمل للطور الصلب للتربة ، وهذا الجزء يمثل بالمادة العضوية للتربة التي هي بقايا ومخلفات النبات والحيوان المعرضة لعمليات التحلل داخل التربة بوساطة الكائنات الحية الدقيقة . تعد بقايا النبات من أوراق وسيقان وجذور المصدر الرئيس لمادة التربة العضوية بعد تحللها ، وكذلك تعد الاسمدة الخضراء التي هي نباتات تزرع وتقلب في تربتها في مرحلة من مراحل نموها ، ومن أهم هذه النباتات البقوليات كالجت والبرسيم مصدراً أخر للمادة العضوية . بالاضافة الى ذلك الاسمدة العضوية المضافة الى التربة مثل مخلفات حيوانات الحقل ومخلفات المجازر ، والكائنات الحية الدقيقة والكبيرة كيفايا أو مخلفات أو نوانج ، أذ تعد أيضاً مصدراً مهماً للمادة العضوية .

ان محتوى التربة السطحية للاتربة المعدنية من المادة العضوية اعتيادياً يتراوح ما بين هرو الى هر بالوزن. ولهذه الكية تأثير كبير وغير مباشر على الصفات الكيمياوية والفيزياوية للتربة التي بدورها تؤثر في نمو النبات. سوف يتم شرح المادة العضوية وتأثيراتها في النبات مفصلاً في الفصول القادمة.

# الطرر السالل

بصورة عامة يعرف الطور السائل للعاملين في مجال خصوبة التربة بمحلول التربة الذي يحتوي على الماء وعاليل الاملاح لابونات الكالسيوم، والبوناسيوم، والصوديوم، والمغنيسيوم، والنترات، والكبريتات والبيكاربونات والكلوريدات. بالاضافة الى ذلك قد توجد كميات قليلة من ابونات اخرى وايضاً مركبات عضوية ناتجة من تحلل مادة التربة المعضوية. هذه العناصر الغذائية الموجودة في محلول التربة تكون بصورة عامة جاهزة للامتصاص من قبل النبات لارتفاع درجة ذوبانيتها في محلول التربة والنبات لايكنني فقط علم موجود من عناصر غذائية في محلول التربة بل يمكنه ابضاً الاستفادة من العناصر الغذائية الموجودة في حالم على سطوح معادن الطين والمادة العضوية ؛ وذلك لوجود حالة انزان بين محلول التربة وسطوح التبادل لمعادن الطين والمادة العضوية التربة. فيتضع حالة انزان بين محلول التربة هو الوسط الذي تحدث فيه معظم التفاعلات الكيسياوية للتربة.

ان حجم مكونات الطور السائل تختلف باختلاف المحتوى الرطوبي للتربة ، اذ انه في حالة ارتفاع المحتوى الرطوبي للتربة نتيجة سقوط الامطار او الري بكميات كبيرة من الماء تمتلىء كل او معظم المسامات الهوائية للتربة بالماء وتكون التربة في هذه الحالة في حالة تشبع وعندما تكون التربة غير جيدة الصرف يحصل التغدق وتكون تهوية التربة ردئية ويقل بذلك نمو النبات، ولكن اذا كانت التربة حسنة الصرف تفقد بعض الماء من المسامات نتيجة التأثر بالجاذبية الأرضية ينساب الى الماء الارضي. وعند توقف الصرف ووصول التربة الى حالة اتزان تكون قد وصلت الى سعتها الحقلية وتكون تهويتها عند ذلك جيدة ومحتواها من الماء جيد ايضاً. وبذلك تكون ظروف التربة ملائمة لنمو النبات لملاءمتها لقيام التفاعلات الكيمياوية والحيوية في التربة التي يكون من نتائجها تحول العناصر الغذائية من صورتها غير الجاهزة الى صورة جاهزة متيسرة وسهلة الامتصاص من لدن النبات.

#### الطور الغازي

يعرف الطور الغازي للعاملين في مجال خصوبة التربة بهواء التربة , ويختلف هواء التربة عن الهواء الجوي من حيث محتواه من الغازات كما هو موضح في الآتي :

هواء التربة	الهواء الجوي	
11 - +,Y	7. 1,14	ثاني اوكسيد الكربون
7. 4 + , 4	7.44,44	الاوكسجين
/, v4,a -v4,v	%.va, <b>4</b> A	النيتروجين

يلاحظ ان نسبة ثاني اوكسيد الكربون في هواء التربة اعلى بكثير من نسبة ثاني الكسيد الكربون في الهواء الجوي، وهذا يعود الى تنفس الكاثنات الحية التي تقوم باستهلاك الاوكسجين وتحرر ثاني اوكسيد الكربون، ومن هنا تتضح اهمية الاوكسجين للكاثنات الحية الموجودة في التربة ومنها جذور النبات، اذ تعتمد في عملياتها الحيوية على عملية التنفس المعتمدة على الاوكسجين المجهز من هواء التربة. ومن اهم هذه العمليات عملية النبات بالماء والعناصر الغذائية. وبذلك فان غياب الاوكسجين او قلة وجوده (رداءة تهوية التربة) يؤدي الى حصول اضرار كثيرة بالنبات مما ينتج عن ذلك انخفاض الحاصل.

ان محتوى التربة من الهواء يعتمد على نسبة وحجم المسافات البينية Pore space وهذه يسبطر عليها الطور الصلب للتربة ، وكذلك يتأثر هواء التربة بمدى امتلاء هذه

المسامات البينية بالماء وهذا يسيطر عليه الطور السائل للتربة . وليست كل المسامات البينية المسامات البينية علوء بالماء ، وفي كل من الاتربة الرديئة الصرف والحيدة الصرف تمتليء نسبة كبيرة من المسامات الهوائية بالماء مباشرة بعد الري الكثيف او المطر الغزير . ان بقاء الماء في المسامات الهوائية لفترة من الزمن في الاتربة الجيدة الصرف لايؤدي الى حدوث اضرار في نمو النبات والحاصل ، على حين في الاتربة الرديئة الصرف ، تؤدي زيادة الماء الى حصول اضرار كبيرة في النباتات ، وذلك لزيادة العمليات غير الهوائية التي ينتج عنها تكون مواد سامة تحت ظروف الاختزال ، تاتجة عن الكائنات الحية الدقيقة غير الهوائية وهذه المواد تضم الاثلين وغاز الميئان ، والسيانيد وكبريتيد الهيدروجين . واضافة ألى ما ذكر فان طروف الاختزال في التربة نثيجة الصرف الردي تؤدي الى انحفاض جاهزية العناص الغناص الغناص الغناص الغناص الغناص الغناص الغناص الغناص الغناث وقلة امتصاص النبات لها وهذا بدوره يؤدي الى ضعف نمو النبات وقلة الحاصل .

# 3.2 التبادل الايوني

التبادل الايوني هو عملية يقصد بها تبادل الكاتيونات والانيونات بين الطور الصلب للتربة والطور السائل ، ويمكن إن يحصل التبادل بين طورين صلبين في حالة وجودهما بحالة اتصال . والتبادل الايوني عملية عكسية . من هذا التعريف المبسط يتضح بأن التبادل الايوني يضم نوعين من التبادل وهما :

١ – النبادل الكاتيوني

٢ - التبادل الانيوني

# التبادل الكاتبوني

" يعد النبادل الكاتيوني اكثر اهمية من النبادل الانيوني في التربة ويقصد به احلال او تبادل كاتيون واحد او اكثر محل كاتيون اخر او اكثر على السطوح الغروية للتربة.

وكما ذكرنا مسبقاً بأن الطور الصلب للتربة يتكون من الجزء المعدني والجزء العضوي، وهذان الجزءان يحتويان على معادن الطين (الجزء المعدني) ومادة الدبال (الجزء العضوي) التي هي مادة المرحلة الاخيرة للتحلل السريع للهادة العضوية والتي تكون فيها عمليات النحلل بطبئة جداً. ان مادة الدبال Humus يمكن تعريفها بانها خليط من مركبات متحللة عن المادة العضوية ومركبات صعبة التحلل، وهي بذلك مركب غير ثابت اذ ان عملية الانحلال مستمرة فيه وببطء طالما توفرت الظروف الملائمة لذلك. معادن الطين

الثانوية ومادة الدبال هي وسط التبادل الكاتيوني وذلك لكون سطوح هذه المواد تحمل شحنات سالبة مهيأة لجذب الشحنات الموجبة (الكاتيونات) الموجودة في محلول التربة عن طريق التبادل الى حين حصول حالة التعادل والاتزان.

ان مصادر الشحنات السالبة على سطوح وحافات معادن الطين هي :

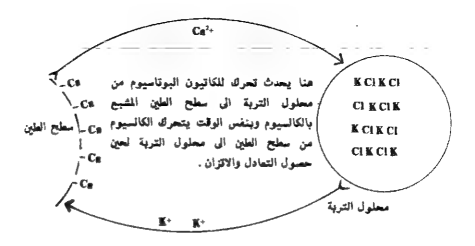
الحلال المتماثل Isomorphous substitution ويعتقد بانه المصدر الرئيس المشحنات السالبة لمعادن الطين من نوع 2:1-جزء من  $3i^4$  في الصفيحة الرباعية الاوجه يكون موضوعاً للاستبدال بوساطة ايونات بنفس الحجم ، وهي عادة :  $4i^4$ 

ويمكن ان يحصل الاستبدال بين جزء من +A13 في الصفيحة ثمانية الاوجه مع Mg<sup>2+</sup> بدون حصول اي تأثير على التركيب البلوري للمعدن. ان استبدال ايونات بايونات اقل منها في عدد الشحنات (التكافؤ) يؤدي الى بقاء شحنات سالبة غير معادلة بشحنات موجبة على سطوح وحافات معادن الطين وهذه الشحنات تستغل لجذب الكاتيونات من محلول التربة.

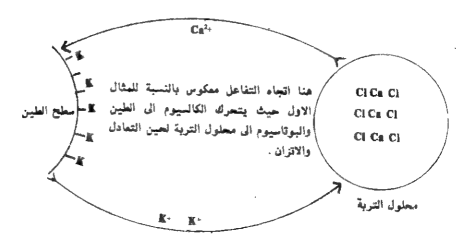
٧- انحلال الهيدروجين في مجاميع الهيدروكسيل (OH) الموجودة على سطوح وحافات البلورات لمعادن الطين يؤدي الى توليد شحنات سالبة تابعة للاوكسجين قادرة على جذب الشحنات الموجبة (الكاتيونات) الموجودة في محلول التربة الى سطوح معادن الطين. ان ارتفاع درجة تفاعل التربة يزيد من معدل انحلال الهدروجين وتوليد الشحنات السالبة.

ان مصادر الشحنات السالبة على سطوح المادة العضوية تعود الى انحلال الهيدروجين من مجاميع الكاربوكسيل (COOH-) ومجاميع الفينول (OH-) ومجاميع الامينات ( $NH_2$ -) ومن ذلك تظهر الشحنات السالبة على سطوح المادة العضوية وهذه بدورها تجذب شحنات موجبة (الكاتيونات) الى هذه السطوح لاحلال التعادل او الانزان الكهربائي.

ان عملية التبادل الكاتيوني بين الكاتيونات المتصلة او المدمصة او المنجذبة الى الشحنات السالبة لمعادن الطينُ او مادة الدبال وبين الكاتيونات في محلول التربة يمكن ان توضح بالامثلة الاتية: –



الشحنات السالبة الموجودة على سطوح الطين تكون جزءاً منه ومثبتة بجزيئات الطين الانستطيع الحركة الى محلول التربة . كل شحنة سالبة موجودة على الطين أو في محلول التربة يجب ان يرافقها شحنة موجبة معادلة لها . وبالمثال النبابق يلاحظ حصول حركة من محلول التربة الى سطوح الطين وبنفس الوقت حركة معاكسة من سطوح الطين الى محلول التربة ، وذلك من اجل حصول تعادل كهربائي في كلا الجسمين ومرافقة كل انيون كاتيون لمعادلة الشحنة . وحيث إن الكالسيوم ثنائي التكافؤ (شحنتان موجبة) فان هناك حاجة الى ايونين من البوتاسيوم (احادي التكافؤ = شحنة موجبة واحدة) لكل ايون كالسيوم تحرد من سطوح الطين من اجل حصول التعادل . ومثال آخر يوضح التبادل الكاتيوني :



ان القوة أو شدة ارتباط الكاتيونات بشحنات الطين السالبة تتأثر بعدة عوامل منها:

١- لنوعية الطين تأثير في قوة الارتباط ونوعيته ، إذ ان معدن المونتمورولنيت له سعة تبادلية كبيرة تؤدي نسبياً الى زيادة ادمصاص أي جذب كاتيونات الكالسيوم والمغنيسيوم والى قلة ادمصاص البوتاسيوم مقارناً بمعادن الطين الاخرى مثل الكولنت.

- ٧- يلعب الماء دوراً كبيراً في قوة الارتباط، ومن المعروف أن الايون المتحد بالماء بكون عادة اكبر من نفس الأيون غير المتحد بالماء وهذا يؤدي الى جعل قوة ارتباط الايون المتحد بالماء بسطوح الطين اقل من قوة ارتباط الايون غير المتحد بالماء وهذا يعود الى ان الكاتيونات التي تتحد بالماء بصورة كبيرة مثل الصوديوم تكون المسافة بينها وبين سطوح الطين كبيرة. ولهذا فأن جزءاً فقط من الشحنات السالبة يكون مرتبطاً بالايون وليس كل الشحنات وهذا يقلل من قوة الارتباط.
- ٣- تزداد قوة ارتباط الكاتيون بسطوح الطين بازدياد عدد الشحنات الكهربائية الموجبة لذلك الكاتيون، مثال ذلك أن الالمنيوم يكون اقوى ارتباطاً من الكالسيوم والمغنيسيوم وهذا بدورة أقوى من البوتاسيوم، ومما سلف يمكن ان نضع تسلسلا للكاتيونات من حيث سهولة تبادلها: وهو ان الصوديوم اسهل الايونات للتبادل يتبعه البوتاسيوم والمغنيسيوم ثم الكالسيوم.

ان سرعة التبادل الكاتيوني بين محلول التربة وسطوح الطين والمادة العضوية تعتمد على عدة عوامل مؤثرة منها:

#### ١ \_ درجة الحرارة

من المعروف أن الحرارة تعمل على زيادة نشاط النبادل الايوني ، وهذا بالمنظور العام يقوم على اعتبار عملية التبادل الايوني عبارة عن تفاعلات كيمياوية

# ٢- الرطوبة (نسبة المحلول )

إن زيادة نسبة الرطوبة يؤدي الى زيادة عملية التبادل الكاتيوني والرطوبة هنا تؤثر في النسبة بين التربة والمحلول إذ كلما زادت نسبة المحلول ازداد التبادل.

الكالسيوم المتبادل مليمكافي المراء عرام تربة	المحلول
۲۲,۰	1 1
41,0	0. :1
74,0	Yo: 1
Y0,0 =	1::1
۲۳,۳	0:1
	•

#### ٣- التركيز

كلما ازداد تركيز الكاتيون في محلول التربة ازدادت مقدرته على التبادل والاحلال محل كاتيونات اخرى على سطوح الطين والمادة العضوية اي ان زيادة تركيز الكاتيون في محلول التربة يزيد من عملية التبادل الكاتيوني.

كلوړيد الصوديوم	الكاتبونات ا الكالسيوم مليمكافء/	المغنيسيوم
1,**1	•,10	٠,١٢,
	. 1,17	1,01
**, * *	7717	*
• , • <b>\</b> • , • <b>£</b>	Y,A0	1,11

#### ٤. التكافؤ

يزداد تبادل الكاتيونات بازدياد تكافئها وهذا يحصل في حالة تساوي التراكيز. فالكاتيون الثنائي أكثر تبادلاً من الكاتيون الاحادي على سطوح الطين والمادة العضوية.

## السعة النبادلية الكاتيونية CEC

غتلف الترب كثيراً في مقدرتها على ادمصاص الكاتيونات ولهذا فأن لكل تربة سعة تبادلية كاتيونية تغتلف عن الاتربة الاخرى، والسعة التبادلية الكاتيونية (Cation). ويريفها ويجادل الكاتيونات التي يمكن تعريفها بمقدار الكاتيونات بالمليمكافي، الى تشبع ١٠٠ غم من التربة الجافة. وهناك تعريف اخر للسعة التبادلية الكاتيونية هو ان السعة التبادلية الكاتيونية هي مقباس لكل الشحنات السالبة للتربة مقدرة بالمكافى، أو بالمليمكافي، لكل ١٠٠ غرام تربة.

والمكافىء هو الوزن الذري لغرام واحد من الهيدروجين أو كمية عنصر اخر يتحد بالهيدروجين أو يحل محله والمليمكافىء هو ملغرام واحد من الهيدرجين أو كمية عنصر اخر يتحد بالهيدروجين او يحل محله وعلى هذا فان مليمكافىء البوتاسيوم هو ٣٩ ملغرام وذلك لكون الوزن الذري للبوتاسيوم هو ٣٩ وتكافؤه واحد ، وهذا يوضح أن الوزن المكافىء للكاتيون احادي التكافؤ ( $^*$  ,  $^*$  ,  $^*$  ,  $^*$  ) والوزن الذري له متساويان ، وتستطيع ان تحل محل  $^*$  واحد . بالنسبة للكالسيوم (وزنه الذري  $^*$  ) فأن المليمكافىء له هو  $^*$  ملغراماً وذلك لان هناك حاجة ل  $^*$  2 لتحل محل جزيئة كالسيوم واحدة ، ومن هذا يتضح بأن الكاتيونات ثنائية التكافؤ ( $^*$  2  $^*$  والوزن الذري لها مقسوماً على  $^*$  .

وتقسم الكاتيونات المتبادلة على قسمين اعتباداً على القاعدية والحامضية. الكاتيونات القاعدية تضم الصوديوم ( $(Na^+)$ )، البوتاسيوم ( $(K^+)$ )، المغنيسيوم ( $(Mg^{2+})$ ) والكالسيوم ( $(K^+)$ ). الكاتيونات الحامضية هي الهيدروجين ( $(K^+)$ ) والالمنيوم ( $(K^+)$ ).

ان زيادة محتوى التربة من الطين يؤدي الى زيادة المساحة السطحية لحبيبات التربة ، وهذا يعني ان الترب الغنية بمعادن الطين تكون قادرة على ادمصاص كمية اكبر من الماء والكاتيونات من التربة الفقيرة بالطين. ان التربة الغنية بالطين ذات سعة تبادلية كاتيونية ومقدرة على الاحتفاظ بالماء اعلى من التربة الفقيرة بالطين. لقد اعطى الباحث (Brady) قيماً مختلفة للسعة التبادلية الكاتيونية باختلاف نوعية التربة وهذا يعود الى محتواها من معادن الطين والمادة العضوية ، أي ان زيادة محتوى التربة من الطين والمادة العضوية يؤدي الى زيادة سعتها التبادلية الكاتيونية .

السع <del>ة التبادلية -</del> الكاتبونية	نوعية التربة
مليمكافي المرا	
غرام تربة	
<b>7</b> ,0 - 7	۱ – رملية
14,1 - 4,4	٧- مزيجية رملية
10,4 -4,0	٣- مزيجية
<b>۲</b> ٦, <b>۴</b> - ٩,٤	٤ - مزيجية سلتية (غرينية)
$oV, o-\xi, \epsilon$	٥ – طينية ، مزيجية طينية

وتوضح الأمثلة الآتية بصورة تقريبية تأثير نوعية الطين ومحتوى التربة من المادة العضوية على السعة التبادلية الكاتيونية. سوف يستند الى الجدول الآتي في حساب السعة التبادلية الكاتيونية للترب بشكل تقريبي.

الجدول المرقم (١٠) السعة التبادلية الكاتيونية لمعادن الطين والدبالم (Thompson and Troch 1979)

المعدل الاعتيادي	السعة التبادلية الكاتيونية ، مليمكافء/ ١٠٠ غرام تربة المستعملة في الحساب	نوعية الطين والدبال
41	٧٠٠	الدبال
4 1	101	الله ررمكيوليت
YA -01	1	ا لالوفين
100-40	۸٠	المونتمورولئيت
£ • - Y •	۳.	الاليت
£ · - Y ·	٣٠	الكلوريت
10 -4	Α	الكولونيت

#### مثال (١)

لديك تربة سوداء اللون مزيجية تحتوي على:

٤ / مادة عضوية

۲٠ ٪ طين (٥٠٪ مونتمورولنيت ، ٥٠٪ الاليت)

ماالسعة التبادلية الكاتبونية للتربة

٤٪ مادة عضوية ٤٠,٠٠ مليمكافيء

۱۰٪ مونتمورولنیت ۰٫۱۰× ۸۰ ۸ ملیمکافیء

۱۰٪ الالیت ۰٫۱۰ × ۳۰ ۳ ملیمکافی،

السعة التبادلية الكاتيونية للتربة هي ٨+ ٨+ ٣= ١٩ مليمكافيء / ١٠٠ غرام تربة.

#### مثال (۲)

لديك تربة ذات الصفات الآتية:

٢٪ مادة عضوية

ه ٪ مونتمورولنيت

١٢ ٪ كاولنيت

السعة التبادلية الكاتبونية لهذه التربة هي:

۲٪ مادة عضوية ۲۰۰ × ۲۰۰ = ٤ مليمكافء

ه/ مونتمورولنیت ه ، ، ، ۸ = ۶ ملیمکافی م

۱۷٪ کاولنیت ۱ = ۸ × ۱۰۱۷ ملیمکافی،

٤ + ٤ + ١ = ٩ مليمكانيء / ١٠٠ غرام ترية

#### مثال (۳)

لديك تربة رطبة ذات محتوى عال من الطين والمادة العضوية وذات الصفات الآتية :

١٥٪ مادة عضوية

٣٠٪ مونتمورولنيت

١٠ // الاليت

السعة التبادلية الكاتبونية لهذه التربة هي:

۳۰ - ۲۰۰ x ۰,۱۵ ملیمکافیء

۲٤ مليمكافيء ٢٤ مليمكافيء

، ۱، ۰ × ۳۰ = ۳ ملیمکافی م

۳۰ + ۲۲ + ۳۰ = ۷۰ ملیمکافی ا ۱۰۰ غرام تربة

ان التبادل الكاتيوني في التربة مهم جداً من الناحية النطبيقية ومما سلف اتضح بان الكاتبونات المتبادلة على سطوح التبادل لمعادن الطين والمادة العضوية في حالة توازن مع الكاتيونات الموجودة في محلول التربة ، وهذا يدل على ان الكاتيونات على اسطح التبادل هيي خزين للعناصر الغذائية تقوم بتزويد محلول التربة بالكاتيونات في حالة انخفاض تركيزها في محلول التربة وذلك عند استهلاك النبات لهذه الكاتبونات او تعرضها اعوامل الفقد من محلول التربة. كذلك العناصر الموجودة في حالة تبادل تكون اقل عرضة لعمليات الفقد بالغسل من التربة بالاضافة الى ماذكر يمكن الاستفادة من السعة التبادلية الكاتيونية للتربة عند عمليات التسميد ومعرفة مدى احتياج النبات للعناصر الغذائية نتيجة التعرف على قابلية التربة على التبادل وهناك فوائد آخرى كبيرة تتعلق بالصفات الفيزياوية والكساوية للتربة.

## التشبع بالقواعد ونسبة التشبع

التشبع بالقواعد صفة من صفات انتربة المهمة من حيث علاقتها بخصوبة التربة وامداد النبّات بالعناصر الغذائية ، والتشبع بالقواعد مقياس جيد لما تضمه السعة التبادلية الكاتيونية للتربة من عناصر غذائية للنبات. ونسبة التشبع بالقواعد (Base % saturation) هي ثلك النسبة من السعة التبادلية الكاتيونية المشغولة بالكاتيونات القاعدية مثل الكالسيوم والمغنيسيوم والبوتاسيوم والصوديوم.

مثال (١)

بعد تحليل النربة وجد ان تركيز الكاتيونات القاعدية والسعة التبادلية الكاتيونية للتربة بالمليمكافي، لكل ١٠٠ غرام تربة هي:

- Ca
- Mg
- 1. K
- ć Na

$$1 \cdot \cdot \times \frac{\gamma_{\bullet}}{s_{\bullet}} = \frac{\gamma_{\bullet}}{\gamma_{\bullet}} = \frac{\gamma_{\bullet}}{s_{\bullet}}$$

مثال (٢) :

غسل ٢٠غم من التربة بخلات الامونيوم ووجد فيها الكيات التالية للكاتيونات القاعدية ، علماً بأن السعة التبادلية الكاتيونية للتربة هي ١٥ مليمكاف، / ١٠٠ غرام تربة.

۰٫۰۲ Ca برام غرام ۲٫۰۰۲ مرام مرام مرام مرام غرام ۲٫۰۱۱۰ مرام مرام ۲٫۰۱۹۰ ۸

وكانت اوزان المليمكافى و للكالسيوم ، والمغنيسيوم ، والصوديوم ، والبوتاسيوم هي على التوالي ١٠٠٠ ، ١٢٠ ، ٢٣٠ ، و ١٠٠٠ الليمكافى و لكل من هذه الكاتيونات القاعدية هو

1+0,0+0,0+0,0+0 مليمكافيء الكاتيونات القاعدية في 1+0,0+0,0+0 من التربة 1+0,0+0 مليمكافيء في مليمكافيء في

ان نسبة التشبع بالقواعد كما ذكر سالفاً انما هي مؤشر لخصوبة التربة ، وتعد التربة خصبة جداً عندما تكون نسبة التشبع بالقواعد فيها ٨٠٪ او اكبر من ذلك ، وتعد التربة متوسطة الخصوبة عندما تكون نسبة التشبع بالقواعد فيها بين ٥٠-٨٠٪ ، وتعد غير خصبة عندماتكون نسبة التشبع بالقواعد هي ٥٠ او اقل من ذلك . ان التربة التي تكون نسبة التشبع بالقواعد هي ١٥٠٪ تتحرر الكاتيونات القاعدية المتبادلة فيها بسهولة مقارنة بنفس التربة عندما تكون نسبة التشبع بالقواعد فيها ٥٠٪ فنسبة التشبع بالقواعد لها علاقة كبيرة بدرجة تفاعل الترب (PH) وعذه العلاقة هي علاقة موجبة ، اذ تكون درجة تفاعل الترب قي المناطق الجافة تفاعل الترب في المناطق الجافة وشبه الجافة ذات نسب تشبع بالقواعد اعلى من نسب التشبع بالقواعد لاتربة المناطق الرطبة ، الى زيادة تركيز أيون الميدروجين بين الكاتيونات الاخرى .

#### التبادل الانيوني

ان تداخل وتفاعل الانيونات مع مطوح الطور الصلب للتربة ، يحصل ولكن بنسبة اقل بكثير من تداخل وتفاعل الكاتيونات مع سطوح الطور الصلب للتربة . ان حبيبات التربة تسودها الشحنات السالبة ، ولكنها ربما تحمل قليل من الشحنات الموجبة التي تكون بدورها معدة للتبادل الانيوني . ان كلا من سطوح الاكاسيد (اكاسيدات وهيدروكسيدات الالمنيوم والحديد) وحاقات معادن الطين تحمل شحنات موجبة عندما تكون درجة تفاعل التربة اقل من ٧، وعلى هذه السطوح والحافات يحصل ادمصاص للانيونات من محلول التربة .

ان السعة التبادلية الانيونية للتربة (AEC) في اكثر الحالات اقل بكثير من السعة التبادلية الكاتيونية للثربة، وإن تسلسل الانيونات من حيث قوة ادمصاصها هو:

 $SiO_4^{4-} > PO_4^{3-} > SO_4^{2-} > NO_3^{-} = Cl^{-}$ 

وهذا التسلسل يوضح ان شدة ادمصاص كل من  $SiO_4^4$  و  $PO_4^3$  هي اقوى من الانيونات الاخرى ، ويجدر بالذكر ان  $NO_3^2$  و  $NO_3^2$  يحصل لها ادمصاص بتراكيز قليلة جداً وفي أكثر الاحيان لايحصل لها ادمصاص .

ان التبادل الانيوني يعتمد على درجة تفاعل التربة حيث تزداد الشحنات الموجبة بانخفاض درجة تفاعل التربة فيزداد بذلك التبادل الانيوني. ان الدراسات الجارية حول التبادل الانيوني (عدا ادمصاص واحتفاظ التربة بالفسفور) قليلة جداً ويحتاج هذا الموضوع المي الكثير من الدراسات.

#### 3.3 درجة تفاعل التربة Soil pH

ان درجة تفاعل التربة من العوامل المهمة والمؤثرة في خصوبة التربة وتغذية النبات، وذلك لعلاقتها الكبيرة في مقدرة التربة على تجهيز النسبة الصحيحة من العناصر الغذائية التي يحتاجها النبات النامي، وكذلك تعد درجة تفاعل التربة من المؤشرات المهمة لحاجة التربة من العناصر الغذائية خلال عمليات التسميد لاستصلاح خصوبة التربة وتحسينها لتلبية حاجة النبات من العناصر الغذائية.

ان درجة تفاعل التربة هي: اللوغاريتم السالب لنشاط وفعالية ايون الهيدروجين في التربة.

$$pH = - Log (H^+)$$
 وهذه المعادلة المرضحة لتعريف درجة تفاعل التربة اشتقت من  $pH = Log - \frac{1}{H^+}$   $pH = Log (1) - log (H^+)$ 

وبما ان Log I = صفر إذن

$$pH = 0 - Log(H^+)$$
$$pH = -Log(H^+)$$

ان نشاط وتركيز ايون الهيدروجين هو التركيز بالمولر لغرام واحد من ايون الهيدروجين في لتر واحد(mole/L). هناك نوعان من درجة تفاعل التربة وهما:

١- درجة التفاعل الفعلية(Actual soil pH).

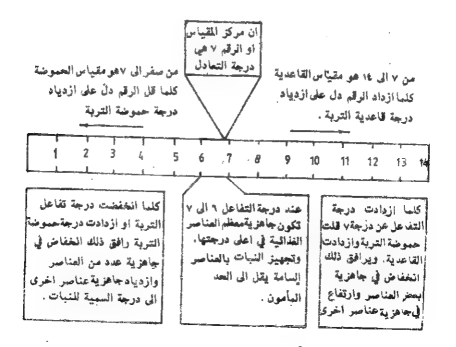
وهمي تركيز ايون الهيدروجين في محلول التربة فقط

Y- درجة التفاعل الكامنة(Potential soil pH).

وهي تركيز آيون الهيدروجين في محلول التربة مضافاً اليه ايونات الهيدروجين المدمصة الى غرويات التربة.

ان درجة التفاعل الفعلية للتربة تقدر باستهال الماء بينها درجة التفاعل الكامنة للتربة تقدر باستهال كلوريد البوتاسيوم اوكلوريد الكالسيوم كمستخلص حيث يستعمل كل من البوتاسيوم والكالسيوم في استبدال ايونات الهيدروجين المدمصة على سطوح المادة الغروية للتربة وتحررها الى محلول التربة. وكما هو واضح من التعاريف ان درجة التفاعل البعلية للتربة وذلك لزيادة تركيز ايونات الهنعلية للتربة وذلك لزيادة تركيز ايونات الهندروجين في الكامنة عنه في الفعلية.

أن درجة تفاعل التربة تستعمل لتوضيح التفاعل بين التربة ومواد كيمياوية اخرى ، وهي بدورها توضح درجة حموضة وقاعدية التربة. ان مقياس درجة تفاعل التربة ينقسم الى اربعة عشر جزءاً متساوياً مرقماً من ١ الى ١٤ كما موضح في الشكل (٩).



شكل (٩) مقياسٍ درجة تفاعل التربة

#### انواع الترب بالنسبة للحموضة والقاعدية

الشكل (١٠) يوضح انواع الترب من حيث درجة حموضتها وقاعديتها ويلاحظ ان هناك ترب شديدة الحامضية ، متوسطة الحامضية وترب ذات درجة حامضية خفيفة وكذلك هناك ترب متعادلة وترب ذات درجة قاعدية خفيفة ، ومتوسطة القاعدية وشديدة التاعدية . ولتوضيح هذا الاختلاف في الترب من حيث درجة حموضتها وقاعدتها فإننا يمكن تقسيم الترب الى:

#### ١ - الاتربة شديدة الحامضية

في الترب شديدة الحامضية يسود ايوني الالمنيوم والهبدروجين على سطوح التبادل وعلول التربة ، ومحتوى هذه الترب من الكاتيونات قليل جداً وذلك لتعرضها لعمليات الغسل بمياه الامطار نظراً لوقوع معظمها في المناطق الرطبة . وتتراوح درجة تفاعل هذه الاتربة بين ٤ و ٥ . ويكون الالمنيوم في هذه الاتربة على شكل ايون ذائب وكذلك يوجد على شكل كاتيونات الالمنيوم اوكاتيونات هيدروكسيل الالمنيوم ، وهذه المركبات يحصل لها ادمصاص على سطوح معادن الطين. يكون الالمنيوم المدمص في حالة توازن مع المنيوم علول التربة والمنيوم معلول التربة يتفاعل مع الماء ويحرر الهيدروجين.

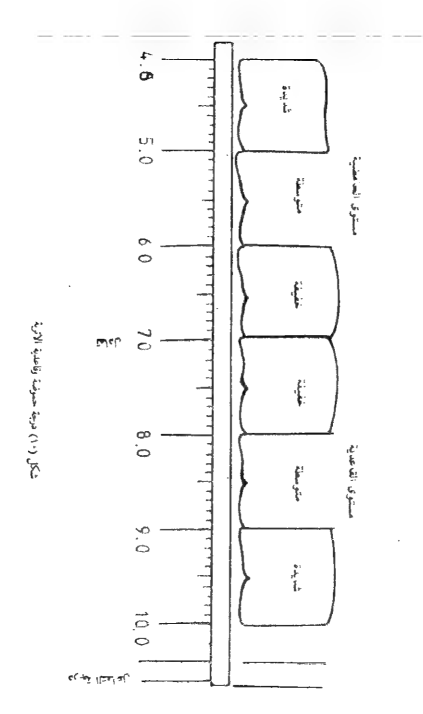
Clay ] – AI = AI<sup>3+</sup>

I hize Ali + H<sub>2</sub>O — AI (OH)<sup>2+</sup> + H<sup>+</sup>

والأيون الاخر الذي يزيد من درجة حموضة هذه الترب اضافة الى الالمنيوم هو أيون الهيدروجين الموجود في محلول التربة والمدمص على سطوح معادن الطين.

Clay ]− H+ ← H·
هيدروجين محلول التربة الهيدروجين المدمص

ويتضح من هذه المعادلات ان كلاً من الالمنيوم والهيدروجين المدمصة يعمل على زيادة تركيز ايونات الالمنيوم والهيدروجين في محلول التربة.



#### ٧ - الترب متوسطة الحامضية

في هذه الترب يؤثر ايضاً كل من الالمنيوم والهيدروجين على درجة تفاعل التربة. ان محتوى هذه الترب من الكاتيونات (مصادر القاعدية) اعلى من محتوى الاتربة قوية الحامضية ودرجة تفاعلها تتراوح مابين ٥-٦. ولهذا فالالمنيوم في هذه الترب لايوجد بصورة ابون بل بوجد على شكل هيدروكسيد الالمنيوم:

$$Al^{3+} + OH^- \rightarrow Al(OH)^{++}$$
  
 $Al(OH)^{++} + (OH)^- \rightarrow Al(OH)_2^+$ 

يكون هيدروكسيد الالمنيوم في حالة ادمصاص على معادن الطين وفي حالة اتزان مع علول التربة. هذه الهيدروكسيدات في علول التربة يمكن ان تحرر الهيدروجين كما في المعادلات الاتمة:

$$\begin{array}{l} \text{Al(OH)}^{++} + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Al(OH)}_2^+ + \text{H}^+ \\ \text{Al(OH)}_2 + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \text{Al(OH)}_3 + \text{H}^+ \end{array}$$

الهيدروجين المدمص على سطوح معادن الطين والمادة العضوية يمكن ان يشارك بهيدروجين محلول التربة من خلال تحرره الى محلول التربة. عند ارتفاع درجة تفاعل التربة نتيجة اضافة الكالسيوم اليها يحل الكالسيوم محل الهيدروجين الموجود على معادن الطين والمادة العضوية ويتحرر الى محلول التربة كما في المعادلة الاتية:

Clay 
$$\longrightarrow$$
  $+ Ca^{2+} \longrightarrow Clay \longrightarrow -Ca^{2+} + 2H^{4}$ 

$$\longrightarrow -H$$
Substituting the second of the

في النرب المعدنية الحامضية التي درجة تفاعلها اقل من ٤ ليس انحفاض درجة تفاعلها (اي تواجد تراكيز عالية من الهيدروجين) هو الذي يحد من نمو النبات بل هناك عوامل كيميائية وتداخل هذه العوامل فيا بينها هو الذي يضعف نمو النبات ويمكن ان ند س ماذا يحصل في مثل هذه الترب شديدة الحامضية وكما يلي:

١ سمية العناصر عند تواجدها بتراكيز عالية ويعد عنصر الالمنيوم الحر وكذلك المتبادل
 التي تتواجد بتراكيز عالية في مثل هذه الترب هي العامل الاساس الذي يؤثر سلباً في نمو النبات ويحد منه.

٢ - المستويات العالية من عنصراالالمتيوم ونقصان بعض العناصر الغذائية مثل الكالسيوم والمغنيسيوم والفسفور هي التي تحد من نمو النبات.

٣- في بعض الحالات المستويات العالية من عنصري الالمنيوم والمنغنيز ونقصان عناصر الكالسيوم والمغنيسيوم والفسفور هي التي تحد من نمو النبات في الترب شديدة الحموضة.

٤ - وفي بعض الحالات القليلة الحدوث يكون هناك اضافة الى ماذكر نقص في عناصر الكبريت والبوتاسيوم وبعض العناصر الصغرى مثل الموليبدنيوم والزنك والنحاس التي تشارك في انحفاض نمو النبات.

وخصوبة الترب الحامضية تكون منخفضة ومستويات النيتروجين فيها واطئة جداً ، ولذلك فان النباتات التي تستطيع ان تتأقلم لظروف هذه الترب يجب إن تقاوم التراكيز العالية من الالمنيوم والمنغنيز وتكون ذات كفاءة عالية في امتصاص وتمثيل العناصر الغذائية ، وبشكل عام يمكن القول بان عدم الحساسية من قبل المحاصيل للتراكيز العالية من عنصر الالمنيوم هو مفتاح التأقلم والنمو للبناتات في الترب التي درجة تفاعلها اقل من ٥ الالمنيوم والمنغنيز في هذه الترب تكون بالشكل الآتي:

درجة التفاعل اقل من ٤

الالنيوم الذائب يكون بصورة +Al3 ويحل محل الكالسيوم والمغنيسيوم على سطوح التبادل ويعمل على ادمصاص الفسفور ويثبته

درجة التفاعل أعلى من ٤

تركيز +Al بقل ويكون غير ملحوظ عند pH اعلى من  $Al(OH)_2$  هره ويتم تكون +Al(OH) و  $Al(OH)_3$  ومن ثم مكون  $Al(OH)_3$  .

ان التراكيز العالية من عنصر المنغنيز في محلول التربة (+Mn²) من المتوقع ان توجد في الترب الحامضية التي تحتوي على معدلات عالية من المنغنيز القابل للاختزال المتواجد مع عتوى عال من المادة العضوية مع نشاط عال للكائنات الحية الدقيقة تحت ظروف غير هوائية ، ولهذا قان مخاطر المنغنيز هي اقل من مخاطر الالمنيوم في الترب المعدنية الحامضية .

#### ٣- الترب المتعادلة والقاعدية

تختلف هذه الترب عن الترب القوية والمتوسطة الحامضية من حيث سيادة الابونات فيها. في هذه التربة لايكون الهيدروجين والالمنيوم هما الايونان السائدان بل يستبدلان بالقواعد القابلة للتبادل مثل الكالسيوم والمغنيسيوم وغيرهما عل سطوح الطين والمادة العضوية. واذا حلت القواعد محل الهيدروجين او الالمنيوم او كليها فان تركيزها في محلول التربة يقل ويزداد تركيز اله OH المولد للقاعدية. ان درجة تفاعل هذه الترب هي ٧ فأكثر.

ان مقاومة اي تغير سريع بدرجة تفاعل محلول التربة من قبل التربة نفسها يسمي بالقدرة التنظيمة للتربة لدرجة تفاعلها. ان ازالة ايون الهيدروجين من محلول التربة يقاوم وذلك عن طريق التعويض بالهيدروجين الخزين الذي هو الهيدروجين المدمص. كما هو موضع بالمعادلة الاتية:

Adsorbed H (and Al) ions --- Soil solution H (and Al) ions
ايونات الهيدروجين (والالمنيوم)
ايونات الهيدروجين (والالمنيوم)
الربة المدموضة النربة المدموضة الخرين المحموضة الخرين المحموضة الخرين المحموضة المخرين المحموضة ا

ولتوضيح عملية التنظيم لدرجة تفاعل التربة من قبل التربة ، نقول انه لو اضيفت كمية من  $CaCO_3$  او  $CaCO_3$  لمادلة درجة تفاعل المتربة فأن المعادلة المذكورة في اعلاه سوف يتجه تفاعلها الى اليمين لادخال كمية اكثر من ايونات الهيدروجين الى محلول التربة لغرض مقاومة ومعادلة مااضيف للتربة من مواد مولدة للقاعدية (OH). اما اذا اضيف الى محلول التربة مواد مولدة للهيدروجين فأن تركيزه في محلول التربة يزداد وفي هذه الحالة ستتجه المعادلة الى اليسار لغرض احداث حالة التعادل لمقاومة هذا التغير بتركيز ايونات الهيدروجين ، ويكون ذلك عن طريق ازدياد كمية الهيدروجين الذي يدمص من المقاومة لاي تغيير مفاجىء لدرجة تفاعل التربة .

وتجدر الاشارة الى ان الاتربة تختلف فيها بينها من حيث قابليتها على تنظيم درجة تفاعلها ، وان التربة ذات السعة التبادلية الكاتيونية العالية تضم سعة تنظيمية عالية ايضاً عند تساوي تأثير العوامل الاخرى .

هناك عوامل عديدة تؤثر في درجة تفاعل التربة، من اهمها:

١- الماء: ويقصد بالماء هنا الامطار المساقطة او الري الكثيف، اذ تؤثر تأثيراً كبيراً في درجة تفاعل التربة، وعلى هذا المنوال يمكن تقسيم الترب حسب كميات الامطار المتساقطة الى:

#### آ- ترب المناطق الرطبة

في هذه المناطق يكثر تساقط الامطار فيزداد نفوذ الماء خلال مقد التربة مما يؤدي الى حصول عمليات غسيل للكاتيونات الذائبة تاركاً المجال لايونات الهيدروجين للحلول محل هذه الكاتيونات على سطوح معادن الطين. تحت مثل هذه الظروف تتكون عادة الترب الحامضية وهي الترب التي تقل فيها درجة التفاعل عن ٧، وتزداد حامضية التربة بصورة طردية بزيادة احلال الهيدروجين محل الكاتيونات على سطوح التبادل.

#### ب - ترب المناطق الجافة وشبه الجافة

في هذه المناطق تقل كمية الامطار المتساقطة فتقل بذلك عمليات الغسيل للكاتيونات القاعدية السائدة على سطوح التبادل للتربة واحلال الهيدروجين محلها. تكون درجة تفاعل ترب هذه المناطق بصورة عامة اعلى من ٧ وتكون ترب قاعدية لزيادة تركيز الكاتيونات القاعدية فيها.

هناك ترب غدقة نتيجة زيادة كمية الرطوبة فيها ومثل هذه الترب تكون درجة تهويتها رديئة جداً ولهذا تكون مثل هذه التربة بصورة عامة متعادلة او ماثلة الى القاعدية. قد تحتوي مثل هذه الاتربة على كبريتيد الهيدروجين (H2S)، وعند اجراء عمليات الاستصلاح لهذه الأتربة عن طريق تحسين الصرف للتخلص من المياه الزائدة تتحسن تهوية هذه الاتربة فتزداد كمية الاوكسجين الذي يقوم بدوره بأكسدة كبريتيد الهيدروجين فيتكون نثيجةهذه الاكسدة حامض الكبريتيك كما في المعادلة الآتية:

#### $H_2S + 2O_2 - H_2SO_4$

ويعد حامض الكبريتيك هذا مصدراً للحموضة فتزداد بذلك تراكيز ايون الهيدروجين فتزداد الحامضية وتنخفض درجة حموضة التربة. وعند احتواء الاتربة الغدقة على كميات من القواعد، فان حامض الكبريتيك المتكون يتفاعل مع هذه القواعد مكوناً كبريتات هذه القواعد وبذلك تكون درجة انخفاض تفاعل مثل هذه الاتربة اقل مما لوكانت الاتربة الغدة غير غنية بالقواعد.

#### ٧- ثانى اوكسيد الكربون

تؤدي زيادة تركيز ثاني اوكسيد الكاربون في التربة الى اتخفاض درجة تفاعل التربة اي زيادة الحامضية نتيجة تفاعله مع الماء مكوناً حامض الكربونيك المولد للحموضة ، كما في المعادلة الاتبة :

$$CO_2 + H_2O \rightarrow H_2CO_3$$
  
 $H_2CO_3 \Leftrightarrow H^+ + HCO_3^-$ 

#### ٣- الاسمدة ومواد الاستصلاح المضافة الى التربة

تؤثر هذه المركبات في درجة تفاعل التربة ، والامثلة على ذلك كثيرة منها ان اضافة الاسمدة النتروجينية الحاوية على الامونيوم تؤدي الى زيادة حموضة التربة نتيجة تحرر ايونات الهيدروجين عند اكسدة الاسمدة النتروجينية بعملية التأزت :

$$2NH_4 + 4O_2 \rightarrow 2NO_3 + 4H^+$$

كذلك كل الاسمدة الكبريتية هي اسمدة مولدة للحموضة ، مثال ذلك عنصر الكبريت وحامض الكبريتيك ، وكبريتات الامونيوم وكذلك كبريتات الحديد والالمنيوم وغيرها من الاسمدة الكبريتية. هذه الاسمدة تكون حامض الكبريتيك بتفاعلاتها داخل التربة الذي بدوره يقوم بتحرير ايونات الهيدروجين المولدة للحموضة

$$S + 3/2 O_2 + H_2O \rightarrow H_2SO_4$$
  
 $Al_2(SO_4)_3 + 6H_2O \rightarrow 2Al(OH)_3 + 3H_2SO_4$   
 $FeSO_4 + 2H_2O \rightarrow Fe(OH)_2 + H_2SO_4$ 

ان الاسمدة العضوية المضافة إلى التربة أو المادة العضوية الناتجة عن بقايا ومخلفات النبات بعد عمليات الحصاد تعد مواد مولدة للحموضة ، إذ أن الكربون العضوي والنتروجين العضوي والكبريت العضوي تعد أهم مكونات المادة العضوية المولدة للحموضة كما في المعادلات الاتبة: -

Organic C 
$$\rightarrow$$
 CO<sub>2</sub>  
CO<sub>2+</sub> H<sub>2</sub>O  $\Leftrightarrow$  H<sup>+</sup> + HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>  
HCO<sub>3</sub>  $\Leftrightarrow$  2H<sup>+</sup> + CO<sub>3</sub><sup>-2</sup>  
Organic N  $\rightarrow$  NH<sub>3</sub>  
NH<sub>3</sub> + 2O<sub>2</sub>  $\rightarrow$  H<sup>+</sup> + H<sub>2</sub>O + NO<sub>3</sub><sup>-</sup>  
Organic S  $\rightarrow$  H<sub>2</sub>S  
H<sub>2</sub>S + 2O<sub>2</sub>  $\rightarrow$  2H<sup>+</sup> + SO<sub>4</sub><sup>-2</sup>

١ كاربونات الكالسيوم

تودي اضافة مثل هذه المركبات الى التربة الى زيادة درجة تفاعل التربة اي زيادة قاعديتها ، إذ تؤدي هذه الاضافة الى زيادة نسبة ادمصاص الكالسيوم من قبل معادن الطين مما يؤدي الى استبدالها مع ايونات الهيدروجين فيقل تركيز ايونات الهيدروجين في التربة ويحصل هذا ايضاً مع المغنيسيوم وغيره من القواعد:

#### درجة تفاعل التربة وجاهزية العناصر الغذائية

تلعب درجة تفاعل التربة دوراً كبيراً مباشراً وغير مباشر في جاهزية العناصر الغذائية (شكل ١١). فالدور المباشر يكون عن طريق ايون الهيدروجين والدور غير المباشر يكون عن طريق تأثيرها في عوامل ذات علاقة كبيرة بجاهزية العناصر الغذائية ، والجداول الآتية توضع بصورة مبسطة ومفهومة تأثير درجة تفاعل التربة في اهم العناصر الغذائية المهمة في تغذية النبات.

النيتروجين 1 2 3 4 5 pH6.0 7 .8

اعلى كمبة للنيتروجين الجاهز تكون عند درجة تفاعل بين ٢-٧. عند هذه المستويات لدرجات التفاعل للتربة يكون تحلل المادة العضوية وتثبيت النيتروجين الجوي في اعلى المعدلات.

ان تفسخ وتحلل مركبات النيتروجين في مادة التربة العضوية وفي الأسمدة المصنعة يقل عندما تكون درجة تفاعل التربة اقل من ٦. ان تثبيت النيتروجين الجوي ببكتريا التربة والبقوليات يقل بانخفاض درجة تفاعل التربة. في الاتربة الشديدة الحامضية يحدث فقدان النيتروجين منها على شكل غازات الى المواء الجوي بصورة اكبر واسرع مما هو عليه في الترب ذات درجة تفاعل قريبة من درجة التعادل. من هذا يتضح بان هناك اعراض تقص التعادل. من هذا يتضح بان هناك اعراض تقص النيتروجين في الترب ذات درجة تفاعل منخفضة على الرغم من أضافة الأسمدة المنيتروجينية بصورة ملائمة.

الفسقور 5 6 pH6.5 4

تقل جاهزية الفسفور من معادن التربة والأسمدة ، عندما تكون درجة تفاعل التربة اقل من ٦. وعندما تزداد درجة حامضية التربة يصبح الالمنيوم والحديد بصورة ذائبة وتتفاعل مع الفسفور لتكون فوسفات الالمنيوم والحديد التي لايمكن استعالها من قبل النباتات النامية وتظهر اعراض نقص الفسفور على النبات.

عند درجة تفاعل بين ١,٥ الى ٧ يبقي الفسفور بصورة جاهزة للنبات, وتؤدي زيادة درجة تفاعل التربة عن ٧,٥ الى تفاعل الفسفور مع الكانيونات القاعدية مثل الكالسيوم والمغنيسيوم مكونة فوسفات الكالسيوم والمغنيسيوم المترسبة وغير الجاهزة للنبات.

والأسمدة المضافة.

7

8

البوتاسيوم 2 3 4 5 pH 6.0 8 7

> ان درجة تفاعل التربة بين ٦ و ٧ ربما تزيد من كمية البوتاسيوم الجاهز للنبات. بالأضافة الى ان معظم المحاصيل تكؤن مجموعة جذرية جيدة التمو عند هذه الدرجات لتفاعل التربة تؤدى الى زيادة امتصاص بوتاسيوم التربة

ان العلاقة بين البوتاسيوم ودرجة تفاعل التربة غير كاملة الوضوح. وإن المستويات الواطئة من درجة تفاعل التربة ربما تؤثر في جاهزية البوتاسيوم اقل من تأثيرها في بقية العناصر. المحاصيل النامية في الأتربة شديدة الحامضية ، تظهر في أكثر الأحيان عليها اعراض نقص البوتاسيوم ، وهذا عادة يعود الى اتخفاض محتوى هذه الأثربة من البوتاسيوم اصلاً وليس الى انحفاض جاهزية البوتاسيوم بسبب انخفاض درجات تفاعل التربة.

2

3

الكالسيوم 1 2 3 4 pH6.0 ان درجة تفاعل التربة مؤشر جيد لمستويات درجة تفاعل التربة بين ٦ الى وجاهزية الكالسيوم في الأتربة وازالة الكالسيوم من ٧ أتوطنع أعتباديا عن وجود التربة يؤدي الى زيادة درجة حامضيتها وانخفاض كمية ملائمة من الكالسيوم درجة تفاعلها ، وهذا الانخفاض اذا ازداد يؤدي الى الجاهز لنمو النبات. أن زيادة انخفاض جاهزية الكالسيوم، ولقد وجد بان درجة تفاعل التربة عن ٧ يدل جاهزية الكالسيوم عند درجة تفاعل التربة ٢ هي بصورة عامة على وجود كميات ضعف جاهزية الكالسيوم عند درجة تفاعل ٥، كبيرة من الكالسيوم تؤثر سلبياً واربعة اضعاف عند درجة تفاعل ٤,٥ من هذا في جاهزية العناصر الغذائية يتضح بأن نقص الكالسيوم عند درجات التفاعل المنخفضة يحدد من نمو النبات.

المغنيسيوم 5 6 pH6.5 العلاقة بين درجة تفاعل التربة والمغنيسيوم تشابه عند درجة تفاعل التربة ٥,٦ تلك العلاقة مع الكالسيوم. ان جاهزية المغنيسيوم واعلى تكون جاهزية المغنيسيوم أ تقل بانحفاض درجة تفاعل التربة. في اعلى حد لها. اعراض نقص المغنيسيوم تظهر في الأتربة التي تحتوي اصلاً على كميات قليلة من المغنيسيوم اضافة الى وجود كميات عالية من الكالسيوم.

ونمو النبات.

الكبريت

1 2 3 4 5 pH5.5 6 7 8

المادة العضوية وبقايا النبات هي المصادر المهمة للكبريت. ان تحول الكبريت العضوي الى شكل جاهز للنبات يحتاج الى فعالية ونشاط الكائنات الحية الدقيقة للتربة. درجة تفاعل التربة المنخفضة ربما تحد من فعالية الكائنات الحية الدقيقة فتقلل بذلك من تجهيز النبات بالكبريت العضوي. والكبريت المعدني يكون اكثر جاهزية عند درجات تفاعل التربة المنخفضة. يظهر نقص في الكبريت عن درجة تفاعل ٥،٥ واقل بسبب سهولة فقدانه من التربة.

تزداد جاهزية الكبريت عندما تكون درجة تفاعل التربة اعلى من ٥,٥ . في الترب ذات درجة التفاعل العالية يستعمل الكبريت ومركباته لخفض درجة تفاعل التربة لتكوينها البونات الهيدروجين بعد تفاعلها مع الماء . .

الموليبديموم

pH6.0

7

8

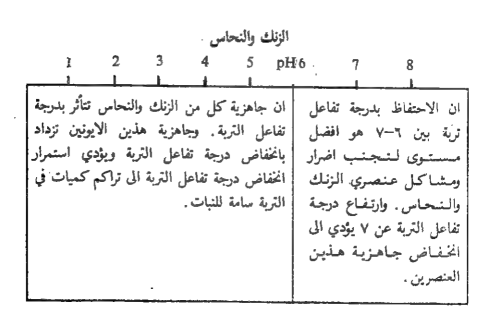
لايظهر نقص للموليبديموم عند درجة التفاعل التي عندها تكون جاهزية معظم العناصر الغذائية جيدة. ويؤدي ارتفاع درجة تفاعل التربة الى زيادة جاهزية الموليبديموم.

تنخفض جاهزية الموليبديموم بانخفاض درجة تفاعل التربة ويكون بذلك غير جاهز للنبات. وعلى الرغم من احتباج النبات لكية قليلة من هذا العنصر الا ان اعراض نقصه تظهر عند درجات التفاعل الواطئة.

3

2

المناسز 3 4 5 pH6.0 7 8 ان كمية قليلة من المنغنيز يحتاجها النبات من اجل درجة تفاعل التربة بين ٦-٧ نمو جيد. الكميات العالية من المنغنيز تكون سامة تمتع تجمع وتراكم المنغنيز لحد السميّة وعندها تكون هناك | وضارة للنبات. وتزداد جاهزية هذا العنصر بانخفاض درجة تفاعل النربة، والتربة ذات درجة كممية ملائمة وجاهزة لنمو التفاعل المنخفضة ربما تحتوي على تراكيز سامة، النبات. على حين تحتوي الترب القاعدية على كميات قليلة من المنغنيز الجاهز.

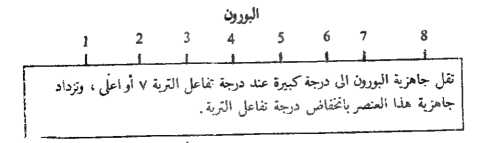


بة العلاقة بين درجة تفاعل التربة وجاهزية الحديد مهمة جداً. عند درجة تفاعل تربة وجاهزية الحديد تكون كمية الحديد الجاهزة قليلة ، وكلما تنخفض درجة التفاعل عن هذا الحد تزداد الجاهزية . وعند هز درجة تفاعل ٥,٥ تكون الجاهزية عالية وعندها درجة تفاعل ٥,٥ تكون الجاهزية عالية وعندها يمكن ان يتفاعل مع الفسفور مكوناً مركبات غير ذائبة تكون غير جاهزة للنبات . وتؤدي درجات التفاعل المنخفضة جداً الى زيادة كمية الحديد الذائب لحد السمنة .

الاحتفاظ بدرجة تفاعل تربة بين ٦-٧ يقلل اعتياديا كمية الحديد الذائب الى مستوى تكون فيه جاهزية الفسفور اعلى ما يمكن، وكذلك تجهز النبات بما يحتاجه من الحديد بصورة جيدة.

الالمنيوم								
1	2	3	4	5	pH6	7	-8	
ا درجة تفاعل مع نبات وهذا ذن جاهزية التربة وقد	سلسة لندائب ي جاهزة لل سفور. اد	ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	الالمنيوم ا ية . والا نوناً مركبا لهور نقص	د كمية بل التر مفور مكا ب الى ظ	وم تزداد جة تفاء الفس	الحسا هزية الالمنيا تكون در-	ا وبان وجا	تقل بسـ
		السمية .						

الحديد



ان العلاقة بين اعلى انتاج للنبات ودرجة تفاعل التربة ليست علاقة متشابهة وثابتة لكل النباتات بل تختلف من نبات الى آخر وتختلف باختلاف اصناف النبات الواحد اضافة الى تأثير عوامل اخرى في هذه العلاقة كنوعية التربة والظروف المناخية وعوامل ثانوية اخرى. ومن هذا يمكن القول إن النباتات تستطيع مقاومة المشاكل الناتجة عن اختلاف تراكيز ايون الهيدروجين في علول التربة والتأثيرات التي يحدثها هذا الاختلاف بدرجات مختلفة. والجدول (١١) يوضح حدود درجة تفاعل التربة لأهم المحاصيل للحصول على اعلى انتاج ، وهذه الحدود هي دليل ومؤشر فقط لوجود اختلافات في هذه الحدود للنبات الواحد باختلاف اصناف هذا النبات وتأثير ظروف التربة والمناخ المزروع بها ذلك الصنف.

PpH 4.5 5.0 5.5	60 65 70 75 80	9,5 9,0 9.5pH
STROKELY ACID:	DIM SUGGETY SLIGHT OF SLIGHTY SLIGHTY SLIGHTY SLIGHTY	MEDIUM STRONGLY ALKALINE
		ACCOUNT OF THE PARTY OF THE PAR
THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN	Nitrogen	
	and within the contract expense	A SERVICE WAS A SERVICE WAS A
THE PART PRINT	Phosphorus	
	विक्री व्यक्तिक व्यक्तिक प्रकार व्यक्तिक	CHEST HEATH PROPERTY
ALLES PROPERTY CONTRACTOR	Potassium	
		THE MEAN WATER TO STATE
WHILE COURSES THE CO.	Sulfur	
		MANY SECRETARY STREET, STREET,
WARD INCOME.	Calcium	
	The Control of the Co	HOLE CARRIE TO HE WANT
	Mognesium	ALLEGE BOOM
	AND LEADERS COOKED DOWNERS RESIDENCE IN	EFFE PURISH BUSING BURN
	[100]	men kunan Katan Man
HANG THE BELLEVIE WAS	are arrest resident british in	ari kanê Grandar
214.10	Mangalisa	and thous become ones
Will as the Feet by	es como peren peren dividi d	err moon come sit.
	Boton	were them burns is the
क्षेत्र महत्त्वस्य प्राप्त		
	Copper and Zine	and the said
All Carries serves no	NAME OF THE PARTY	HALL STREET HOLES
	Molybdenum	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH
	The state of the s	

شكل (١١) تأثير درجة تفاعل التربة على جاهزية العناصر الغذائية. الاجزاء العريضة للمساحات البيض توضع اقصى درحة جاهزية للعناصر الغذائية (Thompson and Troeh 1982)

# الجدول (١١) حدود درجة تفاعل التربة واعلى انتاج نحاصيل مختلفة (National plant food institute 1962)

تفاعل التربة	المحصول
۰,۰ - ۱,۰	الجت
۷,٥ -٦,٥	البرسيم
٧,٠ -٦,٠	برسيم السكا
٧,٠ -٦,٠	اليرسيم الاحمر
٧,٠ -٦,٠	البرسيم الابيض
V, -0,0	الشعير ٰ
٧,٠ -0,٥	الحنطة
٧,٠-٥,٥	الذرة الصفراء
۷,۰ - ۵,۵	اللوبياء
V, -0,0	البرسيم القرمزي
٧,٠٥,٥	الاعشاب
۷,۰ ۵,۵	الشوفان
V, 0, 0	العشب السوداني
٧,٠ -٥,٥	الزوان
V, • - 0, 0	الذرة البيضاء
٧,٠ -٥,٥	فول الصويا
٧,٠ -٦,٠	نبات الهليون
٧,٠ - ٦,٠	الشوندر
7,0 -7,	البطيخ
٧,٠ - ٦,٠	القرنبيط
٧,٠-٦,٠	الكرافس
٧,٠-٦,٠	الخس
7,0-7,0	الباميا
٦,٥ ٦,٠	البصل

1		
	٧,٠ -٦,٠	البازلاء
	7,0 -7,+	نبأت بقولي تؤكل جذوره (Salsify)
	٧,٠ - ٦,٠	السبيناغ
-	۵,۰ - ۰,۰	البيقة (نبات علني)
ľ	7,V -0,0	الفاصوليا
1	V, · - 0, V	اللهانة
ı	V, 0, V	الجزر
Ì	٦,٧ -٥,٥	الخيار
ı	7, -0,0	الباذنجان
Ì	V, • - 0, V	الكرنب
l	٦,٥ -٥,٥	الخردل
l	٦,٥ -٥,٥	القطن
1	٦,٥ - ٥,٥	الفلفل الأخضر
	7,0 -0,0	القرع الجبلي
i	٦,٥ - ٥,٥	القرع
ı	۵,۷ - ه,ه	الطاطا
ı	7,0 -0,0	اللفت
l	٧,٠ -٥,٥	الذرة الحلوة
l	7,0 -0,0	الفجل
l	7,0 -0,7	الحنطة السوداء
	۰,۷ - ۰,۳	التبغ
	7,0-0,7	الشليك .
П	0,V -0, ·	البطاطا الحلوة
L	0,1 -0,1	البطاطا البيضاء
l	e,o - e, ·	الرقي
į.	V,0 -0,V	التفاح
	o, y - o, •	العنبية
_		

#### 3.4 العناصر الضرورية لتغذية النبات

#### العنصر الغذائي:

هو ذلك العنصر الذي يحتاجه النبات لاكمال دورة نموه وعملياته الحيوية وان وظائف هذا العنصر لايمكن ان تعوض او تستبدل باضافة عنصر آخر الى التربة .

من هذا التعريف للعنصر الغذائي يتضح بأن هناك عناصر غذائبة ضرورية انمو النبات وعناصر غير ضرورية ، ولكي نحكم على ضرورة اي عنصر انمو النبات يجب ان يتصف هذا العنصر بصفات خاصة ، اهمها :

- ١- غياب العنصر يجعل استكمال النبات لتموه متعذراً.
- ٢- لا يمكن استبدال العنصر الضروري بعنصر آخر يقوم بالعمليات الحيوية للعنصر الاول.
- ٣- ان مظاهر نقص العنصر الغذائي الضروري يمكن علاجها بتزويد النبات بالعنصر المفقود وليس بعنصر آخر.
- ٤- للعنصر الغذائي الضروري دور مباشر بتغذية النبات ، كأن يدخل العنصر في تركيب مادة نباتية معينة لعدد كبير من النباتات ، لا ان يكون له دور غير مباشر كالتأثير على الاحياء الدقيقة للتربة او الظروف الكيميائية للوسط الذي يعيش فيه النبات.
- ان يكون العنصر ضرورياً لمعظم النباتات الراقية. اعتماداً على النقاط والخصائص
   الخمس للعنصر الغذائي الضروري فإن العناصر التالية يمكن عدّها عناصر غذائية ضرورية انمو النبات وهذه العناصر هي:

С	الكاربون
Н	الهَيدروجين
0	الاوكسجين
N	النتروجين
P	الفسفور
S	الكبريت
K	البوتاسيوم
Ca	الكالسيوم
Mg	المغنيسيوم

	Fe	الحديد
	Mn	المنغنيز
4.	Cu	التحاس
	Zn	الزنك .
4	Mo	الموليبدنيوم
i	В	البورون
	Cl	الكلور
	(Na)	الصوديوم
	(Si)	السليكون
	(CO)	الكوبلت
Į		

إن العناصر الغذائية ، الصوديوم والسليكون والكوبلت لم يثبت لحد الآن ضرورتها للنباتات الراقية كافة ، بل هي ضرورية لطائفة منها وذلك مثل الصوديوم الذي هو ضروري للنبائات التي تعيش في وسط ملحي ، والسليكون الذي هو ضروري لنبات الرز. وتختلف مصادر العناصر الغذائية الضرورية للنبات ، وهي الهواء الجوي ، الماء والتربة ويمكن تقسيم العناصر حسب مصادرها على الوجه الآتي :



بعد ان تم تقسيم العناصر الغذائية الضرورية للنبات حسب مصادرها، صار من الممكن تقسيمها حسب احتياج النبات لها دون الأخذ بنظر الاعتبار كمية وجودها في التربة او الاوساط الغذائية الاخرى، والتقسيم هو:

العناصر العذائية التي يحتاجها النبات بكميات كبيرة (Macronutrients) نسبياً مقارنة بالعناصر الغذائية الاخرى، وهذه العناصر هي: الكربون والهيدروجين والاوكسجين والنتروجين والفسفور والكبريت والبوتاسيوم والكالسيوم والمغنيسيوم.

٢- العناصر الغذائية التي يحتاجها النبات بكميات قليلة (Micronutrients) وهذه
 العناصر هي: الحديد والمنغنيز والنحاس والزنك والموليبدنيوم والبورون والكلور.

من الخطأ تسمية العناصر الغذائية التي يحتاجها النبات بعكبات كبيرة بالعناصر الرئيسية ، والعناصر التي يحتاجها النبات بكيات قليلة بالعناصر الضرورية فالواقع ان كل هذه العناصر هي عناصر ضرورية ولها نفس الأهمية ولكن الاختلاف الوحيد هو احتياج النبات من هذه العناصر لاكال دورة نموه واعطاء نمو وحاصل جيد ، وكذلك محتوى النبات من هذه العناصر حيث وجد بأن العناصر الغذائية الكبرى والتي يحتاجها النبات بكيات كبيرة توجد بالنبات بكيات اكبر من العناصر الغذائية الصغرى والتي يحتاجها النبات بكيات كبيرة توجد بالنبات بكيات اكبر من العناصر الغذائية الصغرى والتي يحتاجها النبات بكيات صغيرة .

ولقد اشار الباحثان (Mengel and Kirkby 1982) بأن علماء الفسلجة والكيمياء الحيوية يؤكدون على تقسيم العناصر الغذائية حسب نشاطها الفسيولوجي والكيميائي الحيوي لكونه اكثر ملاءمة ولا يقتصر نقسيمها فقط حسب احتياج النبات ومحتوى النبات منها. وهذا التقسيم الفسيولوجي والكيميائي الحيوي يقسم العناصر الغذائية الضرورية لنمو النبات الى اربعة مجاميع هي:

المجموعة الاولى: الكاربون والهيدروجين والاوكسجين والنتروجين والكبريت - تعتبر عناصر هذه المجموعة مكونات الانزيمية وعمليات الانزيمية وعمليات الانزيمية وعمليات الانتشال بالاكسدة والاختزال.

المجموعة الثانية: الفسفور والبورون والسليكون – تعتبر عناصر هذه المجموعة عناصر مهمة في عمليات الاسترة مع مجاميع الكحول في النبات وتشارك في نقل الطاقة للعمليات الحيوية للنبات.

المجموعة الثالثة: البوتاسيوم، والصوديوم، والكالسيوم، والمغنيسيوم والكلور- تعد عناصر هذه المجموعة عناصر مهمة لتنشيط العمل الانزيمي، وموازنة الانيونات داخل النبات، والسيطرة على نفاذية الاغشية الحيوية والجهد الكهربائي للنبات. يضاف الى ذلك مشاركة هذه العناصر في تنظيم الجهد الازموزي للنبات على الرغم من كونها وظيفة غير متخصصة.

المجموعة الرابعة: الحديد، والنحاس، والزنك والموليبدنيوم – تعد عناصر هذه المجموعة مهمة في العمليات الحيوية للنبات.

ان العنصر الغذائي يوجد في التربة باجزاء مختلفة من حيث حالتها الكيمياوية وجاهزيتها للامتصاص من قبل النبات، وهذه تتضمن جزء العنصر الغذائي في علول التربة وهو الجزء الذائب، والجزء المتبادل الذي يضم الأيونات المدمصة على سطوح معادن الطين، الجزء المثبت داخل تركيب معادن التربة، والجزء الرابع هو الجزء العضوي ويقصد به جزء العنصر الموجود في مادة التربة العضوية. ان الاجزاء الثلاثة الاولى للعنصر الغذائي هي اجزاء كيمياوية تكون باستمرار في حالة توازن وهي المحزن الرئيس للعنصر الغذائي الذي يمد النبات لاكال دورة حياته. وسوف ننطرق الى هذا الموضوع بشكل مسهب بالفصول القادمة.

ان محلول التربة يحتوي على الايونات (الكاتيونات والانيونات) اي العناصر الغذائية بصورة ذائبة سهلة الامتصاص من لدن النبات، وصور امتصاص العناصر الغذائية من محلول التربة هي:

لامتصاص من قبل النبات	كيمياوي صورا	العنصر الرمز ال
20		العناصر الغذائية الكبرى
CO <sub>2</sub>	C	الكاربون
H <sub>2</sub> O	H	الهيدروجين
I <sub>2</sub> O	0	الاوكسجين
IH <sub>4</sub> +, NO <sub>3</sub> -	N	
<sup>2</sup> PO <sub>4</sub> <sup>-</sup> , HPO <sub>4</sub> <sup>2</sup> -	P	النيتروجين
+	K	الفسفون
a <sup>2+</sup>	Ca	البوتاسيوم
g <sup>2+</sup>	Mg	الكالسيوم
O <sub>4</sub> <sup>2-</sup> , SO <sub>3</sub> <sup>2-</sup> , SO <sub>2</sub>	S	المغنيسيوم
a+	Na	الكبريت
	149	ألصوديوم
<sup>2+</sup> , Fe <sup>3+</sup>	Е.	العناصر الغذائية الصغرى
n <sup>2+</sup> , Mn <sup>3+</sup>	Fe	ألحديد
J+, CU <sup>2+</sup>	Mn	المنغنيز .
<sup>2+</sup> , Zn(OH) <sub>2</sub>	CU	" النحاس
O <sub>4</sub> <sup>2-</sup>	Zn²	۔ آلزن <i>ك</i>
•	Mo	اللوليبدنيوم
3- B (OH) <sub>3</sub>	В	البورون
	Cl	الكلور
OH)4	Si	السليكون
?+	CO	السيادون ج الكوبلت

# 4.0 النيتروجين

# 4.1 نظرة عامة

النيتروجين احد العناصر الضرورية الرئيسة لتمو النبات، إذ يحتاجه النبات بكيات كبيرة وله تأثير كبير على زيادة الانتاج تختلف المحاصيل الزراعية. إن نقص عنصر النيتروجين في التربة يؤدي الى حصول نقص في الحاصل بالاضافة الى رداءة نوعية المحصول. وتختلف كميات النتروجين الموجودة في التربة باختلاف نوعية التربة وطبيعة تكوينها ودرجة خصوبتها، إذ تصل نسبة النيتروجين الكلي في التربة الى ١٧٪ أو اكثر في بعض الاتربة المغنية بالمادة العضوية، على حين تتخفض كثيراً فتكون حوالي ٥٠,٠٪ أو اقل في بعض الاتربة الفقيرة غير الخصبة مثل الاتربة الصحواوية. وبصورة عامة يتراوح متوسط كمية النيتروجين الكلي في التربة مابين ٣٠,٠٪ إلى ١٠٠٪ في الظروف الطبيعة الاعتيادية. ويعد النيتروجين الكلي في التربة مابين ٣٠,٠٪ إلى ١٠٠٪ في الظروف العليفة الاعتيادية. مابقارب ٢٠٨٠ ١٠٠ طن من النتيروجين الجزيثي، على حين تقدر كمية النيتروجين مابقارب ٢٠٨٠ طن. وتعتوي المتربة على جزء مابقروجين الجزء اليابس من الارض ومن هذا الجزء الصغير يكون هناك جزء صغير من نتيروجين الجزء اليابس من الارض ومن هذا الجزء الصغير يكون هناك جزء صغير جداً جاهز بصورة مباشرة للنبات.

### 4.2 مصادر نيتروجين التربة

يعد الهواء الجوي المصدر الطبيعي الوحيد للنتروجين، إذ لاتحتوي صخور ومعادن التربة الزراعية على عنصر النيتروجين باية صورة من الصور. النيتروجين الجزيئية بل يشكل ٧٨٪ من الهواء الجوي غيرصالح للاستعال من لذن النبات بصورته الجزيئية بل يجب ان يتحول الى صور اخرى حتى تستطيع النباتات الاستفادة منه. والطرق الرئيسة التي يتحول بها النتروجين الجزيئي الى نيتروجين صالح للاستعال من لذن النبات وسهل الامتصاص هي :

### ١ – التثبيت البايولوجي للنيتروجين

هناك انواع مختلفة من الكائنات الحية الدقيقة تكون قادرة على اختزال النيتروجين الجوي الى امونيا في ظروف الحرارة والضغط للتربة ، وهذه الكائنات الحية الدقيقة تلعب دوراً مهماً في دورة النتروجين في الطبيعة ، وذلك عن طريق تحويل النيتروجين الجزيشي الى نيتروجين عضوي وبهذا يصبح النيتروجين الجوي جاهزاً لكائنات حية أخرى . وتسمى هذه العملية بتثبيت النيتروجين بايولوجياً . ان كمية النيتروجين المثبتة بايولوجياً كبيرة بمقياس العالم ككل اذ تقرب من ١٧,٧ × ١٠ طن في الحول الواحد . والكائنات الحية الدقيقة القادرة على تثبيت النيتروجين بايولوجيا بمكن تقسيمها الى :

أ- الكائنات ذات المعيشة الحرة في التربة Non symbiotic هذه الكائنات تشمل عدداً من انواع البكتريا ومن اهمها Achromobacter ، معض سلالات Clostridium وانواع اخرى من البكتريا مثل Clostridium وانواع اخرى من البكتريا مثل Pseudomonas وكذلك تقوم طائفة من فطريات التربة والطحالب الخضر المزرقة بتثبيت النيتروجين ايضاً. وتحتاج البكتريا ذات المعيشة الحرة الى الكاربون في عملياتها الحيوية - ولهذا قان هذه الكائنات تعتمد في نشاطها على الكاربون العضوي المولد للطاقة. وهذه الكائنات تبقى على قيد الحياة فقط بوجود الكاربوميدات التي تتحول بصورة سهلة الى سكريات. لقد وجد من البحوث والدراسات بانه على الرغم من قلة كميات النيتروجين المثبتة بوساطة هذه الكائنات الا انه وجدت زيادة في حاصل النباتات غير البقولية التي يجري تلقيح بذورها الا انه وجدت زيادة في حاصل النباتات غير البقولية التي يجري تلقيح بذورها شبكتريا الازوتوبا كتر نتيجة لتثبيتها للنتروجين الجوي.

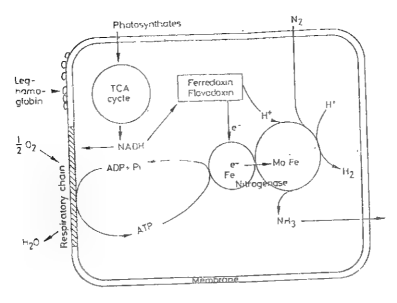
ب- الكاثنات ذات الميشة التكافلية Symbiotic اصناف من الكاثنات الحية الدقيقة ذات حياة تعايشية مع النباتات الراقية. ومن خلال هذه العلاقة التعايشية تقوم هذه الكائنات بتجهيز النيتروجين المثبت بوساطتها الى النبات المضيف الذي بدوره يجهز الكاربوهيدرات لها، ومنها اصناف اله Rhizobium واله Actinomyces والاصناف الاولى بكتريا ذات معيشة تكافلية مع النباتات البقولية مثل الجت والبرسيم تستطيع ان تثبت بين ٤٠- ١٠٠ كغم تيتروجين/ هكتار/ السنة، وتستطيع اصناف اله Actinomyces alni مثل Actinomyces النتروجين من من ١٥٠ كغم نتروجين/ هكتار/ السنة تحت الظروف الملائمة. ان كمية النتروجين من من ١٥٠ كغم نتروجين/ هكتار/ السنة تحت الظروف الملائمة ان كمية النتروجين المنبت بوساطة الكائنات الحية الدقيقة ذات المعيشة التكافلية اعلى ابكثير من كمية

النتيروجين المثبت بوساطة الكائنات ذات المعيشة الحرة. ان ماهية التعايش تكون عادة عن طريق وجود هذه البكتريا داخل عقد(nodules)موجودة على جذور النباتات البقولية. ونموها وتطورها داخل هذه العقد يؤدي الى تثبيت النتروجين الجوي وتحويله داخل اجسامها الى صورة أخرى متيسرة وسهلة الامتصاص من قبل النبات.

ان معدل تثبيت المحاصيل البقولية للنيتروجين يبلغ اقصاه عندما يكون محتوى التربة منه واطئاً او اقل ما يكون عليه وهذا لا يعني عدم نصح الفلاح باضافة كمية قليلة من الاسمدة النتروجينية عند زراعة المحاصيل البقولية وذلك لان وجود كمية كافية من النتروجين لسد احتياجات البادرات الصغيرة يؤدي الى اكتمال نمو وتكوين وزيادة نشاط العقد الجلرية التي تبدأ بعد ذلك بتثبيت النتروجين الجوي. وتسمى هذه الكية الصغيرة من النتروجين التي تضاف للمحاصيل البقولية عند الزراعة بالكية المشجعة أو الدافعة للنمو.

إن ميكانيكية تثبيت النيتروجين بواسطة الكائنات الحية الدقيقة ذات المعيشة التكافلية يمكن تبسيطها كما يلى:

- النات بتم تلوث النبات ببكتريا الرايزوبيوم ، تبدأ هذه البكتريا باختراق النبات عن طريق الشعيرات الجذرية وتستقر في خلايا هذه الشعيرات .
- ٢- تحيط البكتريا نفسها يجسم خيطي ينمو حتى يصل الى نسيج قشرة الجلر، وبعد هذا تهاجر البكتريا عن طريق الجسم الخيطي الى داخل خلايا القشرة الخارجية للجذر.
- عند هذه النقطة يبدأ تكون العقد الجذرية وتكاثر الخلايا الملوثة. وفي هذه العملية
   تنحول البكتريا الى bacteriod الذي هو اكبر ٤٠ مرة من حيث الحجم من البكتريا الأصلية.
  - بنزامن مع تكون الـ bacteriod تكون النظام الانزيمي nitrogenase وانزيمات اخرى يحتاج اليها في عملية تثبيت النتروجين.
  - ال bacteriod الذي يسمى بالرايزوبيوم النشطة يُغلف بغشاء داخل خلايا الجنر، وهذا الغشاء يسبطر على عملية دخول وخروج المواد المشتركة في عملية تثبيت النتيروجين. ان دورة الكاربون الثلاثي TCA تجهز بالمواد الناتجة من عملية التركيب الضوئي (لاحظ الشكل ١٢) وينتج عن ذلك NADH الذي يحتاجه اله (respiratory chain) الواقعة في مستقبل للالكترونات ومصدر لها) وسلسلة التنفس (respiratory chain) الواقعة في الغشاء.



شكل (١٢) يوضح ميكانيكية تثبيت النهتروجين الجوي (Mengel and Kirkby 1982)

- ferredoxin وال nitrogenase وال ATP للنظام الانزيمي nitrogenase وال ATP وال ferredoxin أو flavodoxin تقوم بتجهيز النظام الانزيمي بالالكترونات كما هو واضح بالشكل التوضيحي لميكانيكية التلبيت للنيتروجين.
- V النظام الآنزيمي nitrogenase الذي يتكون من معقدين للبروتين احدهما يحتوي على ذرة على الحديد والموليبديموم بنسبة P الى P بالجزيئة الواحدة والاخر يحتوي على ذرة واحدة من الحديد بجزيئة البروتين. المعقد البروتيني الأول يحتوي على الانزيم واحدة من الحديد بجزيئة البروتين. المعقد البروتيني الأول يحتوي على الانزيم nitrogen reductase. في النظام الانزيمي nitrogenase يحصل اختزال Pالى P

#### $N_2 + 6e^- + 6H^+ \longrightarrow 2NH_3$

الله المعقد البروتيني الحاوي على الحديد بالله لكترونات والذي بدوره يقوم بنقلها الى المعقد البروتيني الحاوي على الحديد والموليبديموم في النظام الانزيمي. هذا النقل للالكترونات يحتاج الى ATP المزود للطاقة والذي يتحلل بعد ذلك الى ADP وفسفور غير عضوي. ان الكمية التي تحتاجها هذه العملية من ATP لاخترال جزئية واحدة من  $N_2$  هي 10 أو ٣٠ جزئية من ATP.

 $N_2$  ان الامونيا المتكونة من اختزال  $N_2$  بواسطة النظام الانزيمي nitrogenase من الـ bacteroid الى خلايا النبات المضيف والتي تستعمل بعد ذلك في تكوين الاحاض الامينية بواسطة انزيمات خاصة ، وهذه الاحاض الامينية تتحول الى بروتينات داخل النبات .

# ٧ - النيتروجين الجوي المثبت بوساطة تفريغ الشحنات الكهربائية في الجو (البرق)

ان تفريغ الشحنات الكهربائية يودي الى اكسدة النتروجين الجزيشي الجوي الى نترات تصل الى التربة مع ماء المطر. وتكون الكمية المثبتة من النتروجين بهذه الطريقة في التربة قليلة جداً وتقدر بيضع كيلوغرامات على شكل نترات في الهكتار الواحد في السنة الواحدة وتحت الظروف المناخية المعتدلة. وفي الظروف الاستوائية لاتزيد الكمية المثبتة على عشرة كيلوغرامات من النيتروجين بالمكتار الواحد في السنة الواحدة ولكنها اكبر من الكمية المثبتة تحت الظروف المناخية المعتدلة.

# ٣- النيتروجين الجوي المثبت بالصناعة الكيمياوية

ان صناعة الاسمدة الكيمياوية تعتمد بصورة كبيرة على استغلال النيتروجين الموجود في الجو وتحويله الى صورة مركبات كيمياوية عن طريق التثبيت الصناعي ويمكن بعد ذلك للنبات ان يستفيد منه على شكل سماد يضاف الى التربة. ويعد تثبيت غاز النتروجين الموجود في الجو صناعياً الى غاز الامونيا مفتاحاً لصناعة الاسمدة الكيمياوية والتي سوف نأتى على ذكرها بالتفصيل في مابعد.

# 4.3 الاقسام الرئيسة للنتروجين في التربة

ان اقسام نيتروجين التربة هي القسم العضوي والقسم المعدني أو غير العضوي ، ويفوق القسم العضوي من حيث الكمية القسم المعدني.

١- النيتروجين العضوي: تقدر نسبته من النثروجين الكلي للتربة بـ ٩٥٪ و ٥٠٪ من هذا النيتروجين موجودة على شكل مركبات معروفة التركيب مثل البروتينات والاحماض الأمينية والبروتينات النووية ، اما الـ ٥٠٪ الباقية من النيتروجين العضوي فتكون على شكل مركبات غير معروفة التركيب يعتقد انها ناتجة من تفاعل الامونيا مع مواد معينة ، والاحماض الامينية مع مركبات الكينون وتفاعل السكريات مع الامينات .

Y – النيتروجين المعدني: وتقدر نسبة هذا القسم من النتروجين به 0 أو اقل من النتروجين الكلي للتربة ، ويكون على صورة امونيوم ، ونترات ونتريت واكاسيد النتريت (nitrous Oxides) والنيتروجين الجزئي ( $N_2$ ). ان اكثر هذه الصور اهمية للنبات هو الامونيوم والنترات التي توجد في التربة عن طريق تحلل النيتروجين العضوي او عن طريق اضافتها الى التربة على شكل اسمدة كيمياوية .

### 4.4 معدنة النيتروجين العضوي

النتروجين عنصر متحرك وله دورة سريعة بين الغلاف الجوي والتربة والكائنات الحية الدقيقة ، وتتضمن هذه الدورة عوامل وعمليات متعددة. ان الخطوط الرئيسة لدورة النيتروجين في الطبيعة موجودة في الشكل (١٣).

اما مصادر النيتروجين العضوي الموجود في التربة فهي التثبيت البايولوجي للنتروجين الجوي بوساطة الكائنات الحية الدقيقة والنتروجين المثبت بوساطة تفريغ الشحنات الكهربائية في الجو والنتروجين الجوي المثبت بالصناعة الكيمياوية كذلك تعد فضلات الحيوان والانسان التي تضاف الى التربة مصادر للنتروجين العضوي ، يضاف الى ماذكر ان الاوراق المتساقطة من النباتات وبقاياها بعد فترة الحصاد تعد مصدراً للنتروجين العضوي في التربة . المادة العضوية للتربة تحتوي النيتروجين على شكل بروتينات بصورة كبيرة وعلى مركبات النيتروجين المتغيرة (النيتروجين للاحاض النووية) بدرجة اقل . يمر النيتروجين العضوي للمادة العضوية بعمليات تعدين عديدة يتحول بعدها الى صورة متيسرة وجاهزة للامتصاص من قبل النبات وهذه العمليات هي :

#### 1 - تكون النيتروجين الامبني Aminization

تعد عملية تكون النتروجين الاميني (الامينات والاحاض الامينية) من بروتينات المادة العضوية العملية الاولى في عمليات تعدين النيتروجين العضوي. وتسمى هذه العملية proteolysis وفيها يتم تكسير وتحويل المركبات العضوية المتعددة الى مركبات ابسط حسب المعادلة الاتية:

تحتاج هذه العملية الى الماء والحرارة وبعض انواع البكتريا والفطريات غير ذاتية التغذية. والطاقة الناتجة من هذه العملية تستفلها الكائنات الحية الدقيقة الموجودة في التربة التي تحتاج الى الكاربون مصدراً للطاقة في عملياتها الحيوية.

# Y- تكوين الامونيا او النشادرة Ammonification

في هذه العملية التي هي عملية اختزال تتحول الامينات والاحاص الامينية الناتجة من الخطوة الاولى لتعدين النيتروجين العضوي الى امونيا بوجود الماءوالكائنات الحية غير ذاتية التغذية وحسب المعادلة الاتية:

 $R-NH_2+H_2O \longrightarrow NH_3+ROH+30$  وطاقة +ROH+100 والامونيا النانجة تكون الامونيوم وحسب المعادلات الاتية :

 $2NH_3 + H_2CO_3 \longrightarrow (NH_4)_2CO_3$  $(NH_4)_2CO_3 \longrightarrow 2NH_4 + CO_5$ 

ان الامونيوم المتكونة يمكن ان تطرأ عليها التغيرات والتحولات الآتية :

١ - تتحول الامونيوم الى نتريت NO2 ومن ثم الى نترات بعملية التأزيت

٢- يمكن ان يمتصها النبات مباشرة.

٣- يمكن ان تستخدم بوساطة الكاثنات الحية الدقيقة (Heterotrophic) في عمليات تحلل المادة العضوية الاخرى.

٤ - عكن ان تثبت بين طبقات بعض معادن الطين القابلة للتمدد وتصبح غير جاهزة او صالحة للامتصاص من لدن النبات.

 مكن ان تتحول الى صورة متبادلة على سطوح غرويات الثربة وهمي صورة جاهزة لان يمتصها النبات.

# العوامل المؤثرة على تكوين الامونيا أ- نسبة الكربون الى النتروجين في المادة العضوية(C/N)

بصورة عامة عندما تكون نسبة الكربون الى النتروجين في المادة العضوية المضافة الى التربة اكبر من ٣٠ فانه لايحصل معدنه للنتروجين العضوي نظراً لاستهلاك نيتروجين المادة العضوية من قبل الكائنات الحية الدقيقة من اجل بناء انسجتها، وتحت هذه الظروف

يتحول النيتروجين المعدني الى نيتروجين عضوي. وعندما تكون النسبة بين ٧٠ و ٣٠ و ٣٠ لا يحصل تحرر للنيتروجين على صورة امونيا ولا يتحول النيتروجين المعدني الى نيتروجين عضوي، ولكن عندما تكون النسبة C/Nاقل من ٢٠، يحصل تحرر للنيتروجين على شكل امونيا في مراحل تحلل المادة العضوية الاولى.

#### ب- درجة الجرارة والرطوبة

يزداد معدل تحلل المادة العضوية وتكون الامونيا في درجات الحرارة ٣٥– ٠ مم ، وتحلل المادة العضوية يزداد ايضا تحت ظروف الرطوبة والتهوية الجيدة. ويؤدي جفاف التربة وتغدقها الى خفض معدل تحلل المادة العضوية.

#### ۳- التأزت Nitrification

هي عملية اكسدة بايولوجية للامونيوم الى نترات وتتم هذه العملية على خطوتين: الأولى: اكسدة الامونيوم الى نتريت (NO<sub>2</sub>) ببكتريا ذاتية التغذية (Autotrophic) متخصصة وهي بكتريا Nitrosomonas وحسب المعادلة الاتية:

$$2NH_4 + 3O_2 \longrightarrow 2HNO_2 + 2H_2O + 2H^+$$

والثانية : اكسدة النتريت الى نترات (NO<sub>3</sub>) وتتم هذه العملية ببكتريا ذاتية التغذية متخصصة هي Nitrobacter وحسب المعادلة الاتية :

$$2HNO_2 + O_2 \longrightarrow 2H + 2NO_3$$

محصلة الخطوات التي تضمنتها عملية التازت يمكن وضعها بالمعالات الاتية :

$$2NH_4 + 3O_2 \rightarrow 2HNO_2 + 2H_2O + 2H^+$$

$$HNO_2 + O_2 \longrightarrow 2H^+ + 2NO_3^-$$

$$2NH_4 + 4O_2 \rightarrow 2NO_3 + 4H^+ + 2H_2O$$

في عملية التأزت هناك نقاط مهمة يجب ملاحظتها لاهميتها التطبيقية ومن اهم هذه النقاط هي :

العملية التازت تحتاج الى اوكسجين وهذا معناه ان العملية تحدث بصورة جيدة في الاتربة ذات التهوية الجيدة ، وذلك لكون البكتريا المتخصصة لهذه العملية بكتريا

- هوائية اي انها تستطيع العيش فقط في الوسط الذي يكون فيه الاوكسجين جاهزاً، ومتوفراً. ومن هذا يمكن ان نستنتج بان الترب المغمورة بالماء لاتحصل بها عملية التأزت بصورة جيدة وتعاق عملية اكسدة الامونيوم الى نترات.
  - ٧- في عملية التأزت يتحرر الهيدروجين، وهنا يمكن القول بان عملية التأزت هي عملية مولدة للحموضة، اذ ان تحرر الهيدروجين يؤدي الى زيادة حموضة التربة (acidification)
     اي الخفاض درجة تفاعل التربة نتيجة لزيادة تركيز ايون الهيدروجين.
- ٣- نظراً لاشتراك الكائنات الحية الذقيقة المهمة في عذه العملية فان نشاط هذه الكائنات يتأثر بعوامل متعددة منها تهوية التربة ، ورطوبة التربة ، وهربجة خرارة التربة وعوامل اخرى مؤثرة.

في الاتربة ذات الصرف الجيد وذات درجة التفاعل المتعادل يكون معدل اكسدة النتريت الى نترات اعلى من معدل اكسدة الامونيوم الى نتريت ، وفي نفس الوقت يكون معدل تكون النتريت مساوياً لمعدل تكون الامونيوم او اعلى منه ، وعلى هذا فان النترات هي الصورة الاكثر وجوداً في التربة. وبهذا فان معظم ما يمتضه النبات من النيتروجين يكون على شكل نترات.

# العوامل المؤثرة في عملية التأزيت

١ - ان التجهيز بالامونيوم من اول الاختياجات الضرورية لعملية التأزت وذلك لكون الامونيوم هو المادة الخام الخاضعة لعملية التأزت. ان انخفاض محتوى التربة من الامونيوم او عدم توفرها في التربة يؤدي الى انخفاض معدل عملية التأزت او توقفها.

٧- بكتريا التأزت: تختلف الاتربة من حيث مقدرتها على اكسدة الامونيوم الى نترات حتى تحت الظروف المتشابهة من حرارة وتهوية ورطوبة وكمية الامونيوم الموجودة في التربة. ويرجع الاختلاف هذا الى اختلاف محتوى الترب من البكتريا المتخصصة في عملية التأزت. وبصورة عامة يمكن القول ان زيادة عدد ونشاط البكتريا المتخصصة يزيد من معدل اكسدة الامونيوم الى نترات.

٣- تهوية التربة: مما ان عملية التأزت هي عملية تأكسد فبهذا فان تحسين تهوية التربة يؤدي الى زيادة نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن عملية اكسدة الامونيوم وذلك لكونها من نوع autotrophic التي تحتاج الى مصدر مستمر من الاوكسجين ويقل نشاطها

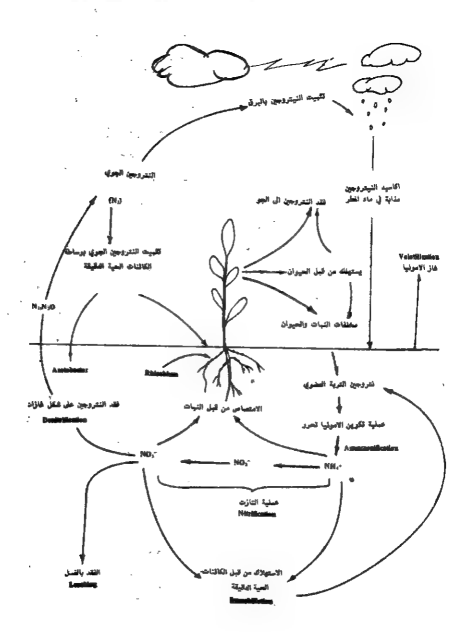
في ظروف التهوية الرديئة. ان حراثة التربة وقلبها يؤديان الى زيادة معدل عملية التأزت في حالة توفر الامونيوم والعوامل الاخرى بسبب زيادة نسبة الاوكسجين بالتربة عند حراثتها. واعلى معدل لنشاط بكتريا التأزت يكون عندما تكون نسبة الاوكسجين في التربة ٢٠٪، وهي النسبة المقاربة لمربير الإوكسجين في الهواء الجوي، وعكن الوصول الى هذه النسبة من الاوكسجين بالتربة عند تقديم الخدمة الجيدة لها.

8- درجة حرارة التربة: لدرجة حرارة التربة دور مؤثر في عملية التأزت اذ وجد ان افضل درجة حرارة للحصول على افضل معدل لعملية التأزت تتراوح بين ٢٧ – ٣٢م ويقل معدل عملية التأزت بانخفاض درجة الحرارة عن هذا الحد وتتوقف عند درجة الانجاد. ان انخفاض درجة الحرارة عن الدرجة المثلى بؤدي الى انخفاض نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن عملية التأزت.

الحتوى الرطوبي المتربة: ان تكون النترات بعملية التأزت يتأثر بالمحتوى الرطوبي الواطىء والمرتفع اللتربة أن زيادة محتوى التربة الرطوبي عن الحد الملائم لنمو النبات يؤدي الى المخفاض محتوى الثربة من الاوكسجين وهذا بدوره يؤدي الى المخفاض معدل عملية التأزت. ولقد وجد بصورة عامة بان اعلى معدل لعملية التأزت يكون عندما يكون محتوى التربة الرطوبي من نصف الى ثاثي مقدرة التربة على الاحتفاظ بالماء. وكذلك يجب الاشارة الى ان النترات الاتكون في التربة الجافة والآفي المستويات الواطئة لرطوبة التربة.

٣- درجة تفاعل التربة: ان درجة تفاعل التربة التي عندها يمكن ان تحصل عملية التأرت هي بين ٥,٥ - ١٠. واعلى معدل للعملية يكون عند درجة تفاعل ٥,٥. لقد وجد ان اعلى نشاط لبكتريا الد Nitrosomonas هو عند درجات تفاعل التربة من ٧ الى ٩. ولقد وجد هناك نشاطاً في الترب التي درجة تفاعلها اعلى من ٩ ، اما من ناحية اعلى نشاط لبكتريا الد Nitrobacter فهو عند درجات تفاعل التربة المتعادلة والماثلة الى القاعدية.

٧- العناصر الغدائية: كميات قليلة من الاملاح المختلفة وحتى العناصر الدقيقة تحفز عملية التأزت، اذ ان البكتريا المسؤولة عن هذه العملية تحتاج الى تجهيز بالعناصر الغذائية اللازمة لاستمرار نشاطها وفعاليتها الحيوية، ومن هذا نستتج انه في الترب الفقيرة بالعناصر الغذائية يقل نشاط الكائنات الحية الدقيقة ويقل تكاثرها مما يؤثر سلباً على عملية التأزت. ان وجود عناصر النيتروجين والفسفور والبوتاسيوم بصورة متوازنة ينشط من عملية اكسدة الامونيوم وتكوين النترات.



شكل (١٣) دورة النيتروجين في الطبيعة (١٣٤) Thomnson and Troch المكل (١٣)

٨- فصول السنة على محتوى التربة من الرطوبة ، ودرجة حرارة التربة ، وصواء التربة وكذلك فصول السنة على محتوى التربة من الرطوبة ، ودرجة حرارة التربة ، وصواء التربة وكذلك جاهزية العناصر الغذائية . وهذه العوامل تؤثر بدورها مباشرة في عملية التأزت . وبصورة عامة يمكن القول ان اعلى معدل لعملية التازت في فصل الربيع وبداية الصيف لزيادة اعداد ونشاط الكاتناب اية الدقيقة المسؤولة عن عملية التأزت في الشماء وفارة الجفاف يقل نشاط وتكاثر بكتريا التأزت فيقل بذلك معدل اكسدة الامونيوم .

# 4.5 فقد النيتروجين من النربة

ان التسميد النيتروجيني لتجهيز النبات بالكيات التي يحتاجها من النيتروجين في نموه الإيعاني من اية مشكلة وذلك في حالة عدم وجود اي فقد بهذا النيتروجين المضاف الى التربة خلال دورة النيتروجين في الطبيعة. ولكن الحقيقة هي ان هذا النيتروجين المضاف يتعرض الى عدة عمليات فقد. ومن اهم العمليات التي يفقد بها النيتروجين من التربة هي :

# ١- الاستهلاك النباتي للنيتروجين

تعد عملية امتصاص النبات للنيتروجين من العمليات المهمة التي تؤدي الى خفض محتوى التربة من النيتروجين. وتختلف النباتات باختلاف انواعها من حيث كميات النيتروجين التي تمتصها خلال مراحل نموها. ويوضح الجدول (١٢) معدل كميات النيتروجين التي تستهلكها محاصيل مختلفة خلال دورة حياة واحدة.

ان محتوى النبات من النيتروجين يختلف باختلاف حالة التربة الخصوبية بالاضافة الى تأثير عوامل اخرى منها نوعية النبات وصنفه، ومرحلة نمو النبات وكذلك الظروف المناخية وعوامل التربة من نهوية وحرارة ورطوبة وإن كمية قليلة جداً من هذا النيتروجين المستنفذ من التربة بوساطة النبات يعود الى التربة عن طريق تحلل بقايا النبات في التربة.

#### ٧- الفقد بعملية التعربة...

ان إنجراف التربة بوساطة التعرية الماثية او بوساطة التعرية الريحية من الحقل يؤدي الى حصول خسارة او فقدان للنتروجين محمولاً مع التربة المنجرفة . مثال ذلك أنه لوكان هنالك فقد بطن واحد من ثربة الحقل عن طريق التعرية ، وكان محتوى المادة العضوية لتربة الحقل هو 3 ٪ ، فأن محتوى هذا الطن المفقود من التربة هو 3 ٪ كغم مادة عضوية وهذه بدورها تحتوي على 4 كغم نيتروجين  $\frac{1}{10}$  من المادة العضوية ). ولو فرض أن مقدار التربة المفقودة بالتعرية هو 4 طن فأن ذلك بدل على حصول فقدان 4 ٪ كغم من التربة عن طريق التعرية .

الجدول (١٢) معدل كميات النيتروجين التي تستهلكها بعض النباتات (١٢) معدل كميات النيتروجين التي تستهلكها بعض النباتات

الكمية المستهلكة	نسبة	الحاصل	جزء النبات	المحصول
من النترجين	النبروجين	طن/ هكتار		1
کغم/ هکتار				
717	۲,٤	4	الاجزاء الخضرية	الجت
٥٧	1,4	٣	الحبوب	الشعير
4/	1,5		الحبوب	الذرة الصفراء
\ \mathref{v} \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	٣,٧	١	البذور	القطن
10.	٦,٠	٧,٥	الحبوب	فول الصويا
YY	۸٫۸	٤٠	الجذور	البنجر السكري
۸۰	-	_	الاجزاء العليا للنبات	
74	۲,۱	۳,۰	الحبوب	الحنطة
١٨	٠,٦	۳,۰	التبن	
30	۱٫۸	۳,۰	الحبوب	الشوفان
۱۸	- 7,3	٣,٠	التبن او القش	
٧٥	1,18	70	الثمار	الطاطة
<u> </u>	٠,٤	٧٠	الدرنات	البطاطا
V•	-	-	الاجزاء العليا للنبات	
4.	۳,۰	۲.	الجذور	البطاطا الحلوة

#### ٣- الفقد بعمليات الغسل

ان النيتروجين على صورة نترات يكون سهل الفقد بعملية الغسل من التربة ذات النفاذية الجيدة. ولقد وجد من الدراسات ان كمية مطر قليلة تؤدي الى غسل النترات من التربة السطحية الى عمق ٢٠ سم من مقد التربة خلال فترة زمنية قدرها ٢٤ ساعة فقط. وإذا حصلت امطار اضافية اخرى فأنها تغسل النترات الى اعاق بعيدة عن متناول جذور النبات. ان عملية غسل التربة بمياه الامطار تزيل معظم النيتروجين (نترات) من مقد

التربة ذات النفاذية العالية للمناطق الرطبة . اما في المناطق الجافة وشبه الجافة فأنها تنا ... من هذا الفقد للنتروجين لقلة امطار هذه المناطق.

ويمكن التقليل من فقدان النتروجين بعملية الغسل عن طريق صيانة الغطاء النباقي للتربة والمحافظة عليه وتحديد الموعد الجيد لاضافة الأسمدة النيتروجينية. ومن التجارب العراقية وجد (الزبيدي وآخرون ١٩٨٦) بعد دراستهم لسلوكية وفقدان النيتروجي المعدني في تربة ابي غريب (طينية النسجة) وتربة المسيب الكبير (مزيجية طينية من المستصلحة بعد اضافتهم لمصادر مختلفة من النيتروجين هي سماد اليوريا واليوريا المغطاة بالكبريت وسماد كبريتات الامونيوم وسماد نترات البوتاسيوم وبمعدل ٥٠ كغم نيتروجين المحدوم ، بأن كمية النيتروجين المعدني المفقود بالغسل تعتمد على نوع السهاد المستخدم وكذلك نسجة التربة ، حيث ظهر ان اقل كمية من النيتروجين (٢٠٤٪) قد فقدت في معاملة اليوريا المغطاة بالكبريت في تربة ابي غريب بينها كانت اكبركمية من النيتروجين المفقود (٢١٪) في حالة استخدام نترات البوتاسيوم كسماد في تربة المسيب . كما وجد الضاء ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المدخن تعتمد هي الاخرى على نوع السماد ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا المناد ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا المناد ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا المعاد أن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا المناد ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا المناد ، ولقد لوحظ بأن اكبركمية من النيتروجين المتبقي معاملة اليوريا

المغطاة بالكبريت في تربة ابي غريب واقل كمية من النيتروجين المتبقى لوحظت في معاملة نترات البوتاسيوم في تربة المسيب. ولوحظ ايضاً تجمع للنترات في الطبقة السفلية لأعمدة التربة في جميع المعاملات باستثناء معاملة اليوريا المغطاة بالكبريت التي تميزت بتجمع النترات في طبقة منطقة الجذور. وفي دراسة اخرى (الراوي وسعد الله ١٩٨٦) حول فقدان النيتروجين المضاف كساد كبريتات الأمونيوم واليوريا تحت ظروف الزراعة لنبات الحنطة من أعمدة بلاستبكية بقطر ١٠ سم وطول ١٢٠ سم عبأت بتربة طبنية مزينية مز مزرعة العامرية (محافظة بغداد) التابعة لكلية الزراعة/ جامعة بغداد، وجد ان معظم الفقد للنتروجين تحت ظروف التجربة كان عن طريق التطاير في حين ان الفقد بشكل رشح يكون قليلاً او يكاد معدوماً في مثل هذه التربة.

### ٤ - فقدان نيتروجين التربة على شكل غازات

بالاضافة الى فقد نيتروجين التربة عن طريق امتصاص النبات له ، وعمليات التعرية والغسل ، فانه يمكن ان يفقد على شكل غاز من التربة باحدى الصور الآتية :

#### ا عملية ال Denitrification

هذه العملية عبارة عن عملية اختزال بيولوجي للنترات والنتريت الى غازات متطايرة. وتقوم بهذه العملية الكائنات الحية الدقيقة الموجودة في التربة تحت الظروف اللاهوائية. وتستعمل هذه الكائنات النترات والنتريت مصدراً للأوكسجين ومحولة اياها إلى اوكسيد النيتروز أو غاز النيتروجين. من الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن هذه العملية انواع تتبع الفصائل الاتية:

Pseudomonas , Micrococcus , Bacillus .

وهناك أنواع من بكتريا ذاتية التغذية لها القدرة على القيام بهذه العملية منها Thiobacillus denitrificans و Thiobacillus denitrificans

وتوضح المعادلة الآتية فقدان النيتروجين على شكل غازات عن طريق عملية ال denitrification :

2HNO<sub>3</sub> 
$$\xrightarrow{+4H}$$
 2HNO<sub>2</sub>  $\xrightarrow{+4H}$   $\xrightarrow{-2H_2O}$   $\xrightarrow{+2H_2O}$   $\xrightarrow{N_2}$   $\xrightarrow{+2H_2O}$   $\xrightarrow{N_2O}$   $\xrightarrow{-H_2O}$   $\xrightarrow{-H_2O}$   $\xrightarrow{N_2O}$ 

أما العوامل التي تساعد على فقدان النيتروجين على شكل غازات بهذه العملية فهي:

١ - عنوى التربة الرطوبي: في الاتربة ذات المحتوى العالى من الرطوبة غير الجيدة المصرف والاتربة المغدقة يكون معدل فقدان النيتروجين على شكل غازات عالياً. اما في الاتربة الجيدة الصرف فيكون معدل فقدان النيتروجين بهذه الطريقة واطئاً. وفي الأتربة المغدقة يقل تركيز الأوكسجين مما ينشط فعالية الكاثنات الحية الدقيقة على استهلاك أوكسجين النترات والنتريت.

٧- المادة العضوية: ان زيادة محتوى التربة من المادة العضوية يؤدي الى زيادة معدل عملية الـ denitrification وذلك لكون المادة العضوية تقوم بتجهيز الطاقة لنمو بكتريا هذه العملية وكذلك تجهز أيونات الهيدروجين لعملية الاختزال هذه. ان زيادة محتوى التربة من مكونات المادة العضوية السهلة التحلل مثل الكلوكوز والمانتول والسكروز

وسترات الصوديوم يحفز عملية الـ denitrifcation ويزداد معدل حصولها بالنربة ، ولكن ِ هذا المعدل يقل بزيادة محتوى التربة من مادة اللكنين الصعبة التحلل.

 $-\infty$  درجة تفاعل التربة: تتأثر عملية ال denitrification بدرجة تفاعل التربة: إذ يزداد معدل هذا العملية في الاتربة ذات درجة التفاعل المرتفعة ويكون معدلها واطناً في الأتربة الحامضية. ان النيتروجين يفقد على شكل  $N_2$  بين درجة تفاعل المتربة هي  $N_3$  الى مايقارب من  $N_3$  على حين يفقد على شكل  $N_3$  عند درجة تفاعل  $N_3$   $N_3$  مايقارب من  $N_3$  على حين يفقد على شكل  $N_3$  عند درجة تفاعل  $N_3$   $N_3$  .

درجة الحرارة : أعلى معدل لعملية الـ denitrification يكون عند درجة حرارة هي  $N_2O$  الدرجات الواطئة  $N_2O$  في الدرجات الواطئة و  $N_2O$  في الدرجات العالمية .

ب- يمكن ان يفقد النيتروجين من التربة على شكل غازات عن طريق تفاعلات كيمياوية. ويحصل هذا خاصة في التربة الحامضية الجيدة التهوية. ومن هذه النفاعلات:

#### $3HNO_2 \longrightarrow 2NO + HNO_3 + H_2O$

هذا التفاعل يحصل في الأتربة التي درجة تفاعلها ٥، ويزداد حصول مثل هذا التفاعل عند انحفاض درجة تفاعل التربة الى اقل من ٥. وبما ان NO تتطاير، لهذا تفقد من التربة الى الجو على شكل غازات وتقلل بذلك من محتوى التربة النيتروجيني. وفي الاتربة المتعادلة أو القاعدية يكون تكوّن NO قليلاً.

أما التفاعل الآخر الذي يمكن عن طريقه أن يفقد النيتروجين على شكل  $N_2$  غازات تحت الظروف الملائمة فهو تفاعل  $HNO_2$  مع الأحاض الأمينية ليكون  $N_2$  كا في المعادلة الآنية:

#### $RNH_2 + HNO_2 \longrightarrow ROH + H_2O + N_2$

هذا التفاعل يعرف بتفاعل Van slyke ، ويحصل عند درجة تفاعل للتربة مقداره ٥ أو أقل . التفاعل الآخر هو تفاعل الأمونيا (أو الأمونيا الناتجة من البوريا) مع وHNO وينتج عن هذا التفاعل غاز النيتروجين الذي يفقد من التربة كما في المعادلات الآنية :

 $NH_1 + HNO_2 \longrightarrow NH_4NO_2$  $NH_4NO_2 \longrightarrow N_2 + 2H_2O$  او

 $CO(NH_2)_2 + 2H_2O \longrightarrow (NH_4)_2CO_3$   $(NH_4)_2CO_3 \longrightarrow 2NH_3 + CO_2 + H_2O$  $NH_3 + HNO_2 \longrightarrow NH_4NO_2 \longrightarrow N_2 + 2H_2O$ 

ج - تطاير الأمونيا: يمكن أن يفقد النيتروجين من التربة على شكل أمونيا وذلك عندما تضاف الأسمدة النيتروجينية الحاوية على الأمونيوم على سطح الأتربة القاعدية كما في المعادلة الآتية:

 $NH_4^+ + H_2O + OH^- \longrightarrow NH_1 + 2H_2O$ 

ولقد تبين من الدراسات والبحوث بأن معدل فقدان النيتروجين على شكل غاز الأمونيا يكون وأطناً تحت الظروف الآتية للتربة ، وذلك عندما يضاف النيتروجين على شكل أمونيوم :

- ١ التربة ذات السعة التبادلية الكاتبونية العالية.
  - ٧ التربة ذات المحتوى العالي من الرطوبة.
- ٣- التربة ذات درجة التفاعل الواطئة ، إذ وجد أن كمية الفقد تكون ٥ / عندما
   تكون درجة تفاعل التربة ٥ و ٥٠ // عندما تكون درجة تفاعل التربة ٨.
  - ٤ درجات الحرارة المنخفضة.
  - عند وضع الأسمدة تحت سَطّع التربة ,

# ٥- تثبيت الأمونيوم في التربة

ان نيتروجين التربة على صورة \* NH يتعرض الى حالة احتفاظ التربة به. وهذا يحصل على سطوح معادن الطين عن طريق ادمصاص الأمونيوم ذي الشحنة الموجية من لدن الشحنات السالبة لمعادن الطين. وبذلك يكون النيتروجين بصورة الأمونيوم أقل تعرضاً لعمليات الغسل من صورة النيتروجين الاخرى وهي النترات التي تكون حرة في محلول التربة معرضة للفقد بالغسل نظراً لكون حبيبات التربة غير قادرة على امتصاص النترات ذات الشحنة السالبة. ان الامونيوم المدمصة تكون جاهزة للنبات إذ لها القابلية على التبادل مع كاتيونات اخرى موجودة في محلول التربة في ظروف معينة ، اضافة الى انها في حالة اتزان مع الامونيوم الموجودة في محلول التربة وهي بذلك تعد مخزناً لامونيوم محلول التربة.

إن الامونيوم في محلول التربة يمكن أن تتعرض الى عملية أخرى غير عملية الادمصاص التي تعد عملية فقد لنتروجين محلول التربة. وهذه العملية هي تثبيت الامونيوم في معادن الطين والمادة العضوية. إن معادن الطين 2:1 لها القدرة على تثبيت الأمونيوم ويعد معدن الفورمكيوليت الأكثر قدرة وقابلية على التثبيت ثم يتبعه الاليت وبعده المونتمورولنيت. ان ميكانيكية التثبيت يمكن توضيحها بصورة مبسطة ، وهي ان ايونات الأمونيوم تدخل بين صفائح ووحدات معادن الطين في فتحات مشابهة لحجمها وبذلك تصبح هذه الأيونات جزءاً من صفيحة المعدن مثبتة فيه غير قادرة على الحركة. وذلك لان دخول ايونات الأمونيوم بين صفائح معادن الطين يجعل هذه المعادن تنفقد قدرتها على الأنفراج والتمدد لحلول أيون الأمونيوم بين دُرات الأوكسجين وربطه للصفائح وعرد جزءاً يسيراً منه للنبات. ان تثبيت الأمونيوم في بعض الحالات يعد أحد الطرق وعرد جزءاً يسيراً منه للنبات. ان تثبيت الأمونيوم في بعض الحالات يعد أحد الطرق للمحافظة على نتروجين التربة وذلك لأن معدل تحرره واطي وهو بذلك يعد مخزناً للنبتروجين المتبادل والموجود في محلول التربة لكون هذه الأجزاء الثلاثة للنبتروجين (المثبت ، والمتبادل والموجود في محلول التربة لكون هذه الأجزاء الثلاثة للنبتروجين (المثبت ، والمتبادل والموجود في عملول التربة ) في حالة اتزان كما في المعادلة الآتية:

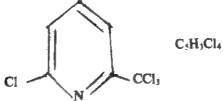
NH4 ← NH4 ← NH4 مطبول التربة

إن مادة التربة العضوية يمكن أن تثبت الأمونيوم ، وذلك عن طريق تفاعل الأستدة النيتروجينية ، الحاوية على الأمونيوم أو التي تولد الأمونيوم بعد سلسلة تفاعلات داخل التربة ، مع المادة العضوية للتربة مكونة مركبات مقاومة للتحلل. أما الظروف الملائمة لهذا التثبيت فهي وجود الأوكسيجين ودرجات تفاعل التربة العالية . ان الأمونيوم المثبتة بمادن الطين وذلك عن طريق عملية التعدين . العضوية أسهل تحرراً من الامونيوم المثبتة بمعادن الطين وذلك عن طريق عملية التعدين .

السوال المهم في موضوع فقدان النيتروجين من التربة هو: هل يمكن تقليل فقد النيتروجين من التربة بعملية الفسيل وعملية الـ denitrification. من أجل تجنب الفقد الكبير للنتروجين على شكل نترات نتيجة لعمليات غسل التربة أو عن طريق تحول هذه النترات الى غازات تفقد من التربة بوساطة عملية الـ denitrification ، فأنه خلال السنوات القليلة السابقة قد تم التوصل الى اضافة مواد كيمياوية مانعة لعملية التأزت أي تحول الأمونيوم الى نترات. ومن أهم هذه المواد هي :

- 1 Nitrapyrin (2 -- chloro -6 -[trichloromethyll]pyridine = N -- serve
- 2 ST (2 sulphanilamide thiazole)
- 3 Terrazole (5 ethoxy 3 trichloromethyl 1,2,4,thiadizole)
- 4- KN<sub>3</sub> (Potassium azide)
- 5- CS<sub>2</sub> (Carbon disulphide)
- 6- Dicyandiamide (H<sub>2</sub>N-C-NH-C<sub>≡</sub>N)
  NH

ومن اهم هذه المثبطات لعملية التأزت هي مادة N- Serve المصنعة في اميركا بوساطة شركة صناعية تسمى Dow Chemical Company والتركيب الكيمياوي لهذه المادة هو:



هذه المادة تعمل على ايقاف عملية اكسدة الامونيوم الى نتريت عن طريق بكتريا من نوع Nitrobacter نوع Nitrobacter . وهذه المادة لاتعمل ضد نشاط البكتريامن نوع Nitrosomonas . التي تقوم بأكسدة النتريت الى نترات في التربة ، وهذه المادة ايضاً غير مضرة بالكائنات الحية الدقيقة الاخرى . لهذا فأن هذه المادة تعمل على تقليل او ايقاف فقد النيتروجين بعملية الغسل او على شكل غازات بوساطة عملية اله denitrification ، وذلك عن طريق ايقاء نيتروجين التربة المضافة (الاسمدة النيتروجينية الحاوية على الامونيوم وسماد اليوريا) بصورة امونيوم \* NHA . ان بقاء النيتروجين في التربة بصورة امونيوم له بعض الايجابيات ومن اهمها :

- ١ تقلبا الفقد بالنتروجين بعمليات الغسل والـ denitrification الذي قد يصل في
   بعض الحالات الى ٥٠٪ من النيتروجين المضاف.

٣- نمو معظم النباتات يكون افضل عندما تغذى بالنيتروجين على شكل امونيوم + نترات وليس على شكل امونيوم او نترات لوحدها. لقد وجد الباحث (-Al - Niemi 1976) أن اضافة مادة N- serve مع اليوريا لنبات الحنطة (النغذية بالامونيوم + نترات) ادى الى اعطاء حاصل افضل للادة الجافة مقارنة بالحاصل الناتج عن تغذية نبات الحنطة بنترات الكالسيوم (التغذية بالنترات فقط) لاحظ الجدول (۱۳).

الجدول (١٣) تأثير اضافة مادة N - serve في حاصل المادة الجافة لنبات الحنطة

	حاصل الما (غرام – ترية مزيجية سلتية	كمية N— serve المضافة جزء بالمليون	كمية النتروجين المضاف / جزء بالملبون	المعاملة السهادية
1,+8	2,70	صفر	صفر	
0,98	11,**	صفر	٤ ،	اليوريا
0,40	۱۱,۷۰	٧٠	٤٠	N-serve+llugger
٧٢,٥	۸,۹۵	صفر	٤٠	نترات الكالسيوم

كذلك وجد بدراسات اخرى (Christy 1976)أن اضافة مادة N- Serve مع النتروجين الى نبات الذرة الصفراء ادى الى زيادة الحاصل (لاحظ الجدول ١٤).

الجدول (١٤) تأثير اضافة serve على حاصل نبات الذرة الصفراء

مراء بوشل / ایکر	حاصل الذرة الصة	مستويات النيتروجين المضاف	
N – serve ~	N- serve بدون	باوند / ایگر	
12.,0	۱۰۰,۳	17.	
104,4	177,1	Y.,	

- ١٥- امتصاص النبات من التربة يزداد عند تغذية النبات على الامونيوم.
- امتصاص النبات للنتيروجين على صورة امونيوم يقلل من تركيز النترات في نباتات
   الاسبيناغ ، والطاطة ، والخس ، والفجل ، والبنجرالسكري .
- ٦- امتصاص النبات للنبتروجين على صورة امونيوم يؤدي الى زيادة تركيز الاحاض
   الامينية والبروتينات لعدد من النباتات مثل الذرة الصفراء والحنطة.
- ۷- تغذیة النبات بالنیتروجین علی صورة امونیوم یقلل من اصابة عدد من النباتات بالامراض مثل امراض Verticillium wilt و Verticillium wilt بالامراض مثل امراض القطن، ومرض (Ophiobolus) Take-all علی نبات الحنطة، وكذلك مرض (Streptomyces scabies) Potato Scab علی نبات البطاطا.

يفضل اضافة المواد المانعة لعملية التأزت مع الاسمدة النيتروجينية او اليوريا بدفعة واحدة في الخريف من اجل الحصول على كفاءة عالية لاستعال هذه المواد وكذلك الحصول على مردود اقتصادي جيد عن طريق زيادة الانتاج.

# 4.6 دور النيتروجين في تغذية ونمو التبات

يمتص النبات النيتروجين على صورة نترات او امونيوم بشكلها المعدني وتختزل هذه بدورها داخل النبات وتتحول الى الشكل العضوي المهم في بناءالخلية النباتية. إن عنصر النيتروجين هو جزء تركيبي لكثير من المواد والمركبات النباتية. وهذه تضم الاحاض الامينية والبروتينات.

ان النترات التي يمتصها النبات تختزل داخل أنسجته الى امونيا ،

بروتينات حاحماض امينية بيئة الدائبة الاجاض الامينية وهذه والامونيا بدورها تتحد مع المواد الكاربوهيدراتية الذائبة لتكون الاجاض الامينية وهذه ترتبط بعضها ببعض بروابط امينية لتكون البروتينات التي تعتبر اهم مكونات المخلية النباتية.

يدخل النيتروجين في بناء الكلوروفيل النبائي ، ولذلك فأن عنصر النيتروجين يزيد من خضرة النبات ويشجع النمو الخضري بشكل كبير. ان المركبات التي تضم النيتروجين كثيرة ولكن يمكن القول بأن النيتروجين مهم كأهمية المركبات التي تحتوي على النتروجين. وما أنه أحد مكونات البروتينات ، والانزيمات ولكلوروفيل فإنه يدخل في كل العمليات والتفاعلات المرتبطة بالبروتوبلازم والتفاعلات الانزيمية وعملية التركيب الضوئي.

يلعب النيتروجين المضاف الى التربة كسهاد نتروجيني دوراً كبيراً في زيادة نمو النبات وبالتالي زيادة الحاصل. ان استجابة المحاصيل للاسمدة النيتروجينية تكون واضحة وكبيرة عندما يكون محتوى الأتربة من النيتروجين التي تنمو بها هذه المحاصيل واطئاً، وتكون الاستجابة قليلة او معدومة لاضافة الاسمدة عندما يكون محتوى الاتربة من النيتروجين عالباً. في المناطق الجافة وشبه الجافة تكون الاستجابة للاسمدة النتيروجينية معتمدة بصورة كبيرة على الامطار الحولية ونظام توزيعها مالم يتم استعال مياه الري، وكذلك تعتمد الاستجابة للاسمدة على ظروف اخرى كالمحتوى الخصوبي للتربة والظروف المناخية للمنطقة.

في كثير من الدراسات والبحوث وجدت علاقة ايجابية بين الاسمدة النيتروجينية المضافة الى الاتربة التي تعاني من نقص النيتروجين وحاصل معظم المحاصيل النباتية النامية فيها. لقد وجد في تجارب حقلية وكما هو موضح في الجدول (١٥) بأن هناك استجابة من لدى نبات الحنطة للاضافات المتزايدة من السهاد النيتروجيني.

الجدولو (١٥) تأثير التسميد النيتروجيني على حاصل نبات الحنطة

مكتاز	الحبوب طن / ،	المعاملة	
4	V7-V0	٧٥-٧٤ کست	كغم نيتروجين / هكتار
٣,٩	٤,١`	٣,٤٠	۲.
٤,٦	٤,٣	٣,٨	۸.
٤,٦	٤,٥	٣,٩	1
٤,٧	٤,٦	۳٫۹	17.

# 4.7 صور النيتروجين وعلاقتها بامتصاص العناصر الغذائية ودرجة تفاعل التربة

# 4.7.1 صور النيتروجين وامتصاص العناصر الغذائية :

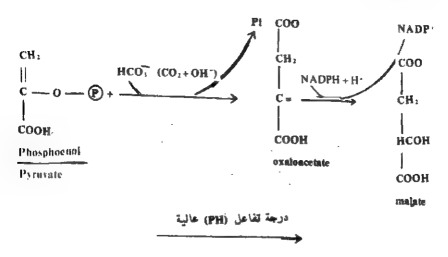
ان معدل المتصاص كل أيون (كاتيون أو انيون) يتأثر بتركيز الأيونات الآخرى في وسط النبو، فتزاحم ابونين أو أكثر على عملية الامتصاص سوف يؤثر في معدل امتصاص النبات لها. ولقد بين كثير من الباحثين منهم (Vanitallie 1938)، و Wallace et al. 1948) و كاتيونات أو كاتيونات أو المتصاص كاتيون أو كاتيونات إنادة معدل امتصاص كاتيون أو كاتيونات الخرى ولكن بالمقابل يؤدي الى زيادة معدل امتصاص انيون أو أكثر. وأشار (Bear 1950) الى ان زيادة امتصاص أي كاتيون أو انيون يكون على حساب الكاتيونات أو الانيونات ألى ان زيادة امتصاص أي كاتيون أو انيون يكون على حساب الكاتيونات أو الانيونات في الاخرى ، وافترض المعادلة الآتية التي توضح وتبين العلاقة بين الكاتيونات والأنيونات في عملية الامتصاص أي التوازن الانيوني – الكاتيوني داخل النبات.

$$\frac{K + Ca + Mg + Na}{N + P + S + Cl + Si} = Constant$$

لقد آثار موضوع المتوازن الانبوني – الكاتبوني داخل النبات عناية العديد من الباحثين وأثبتت الدراسات الحديثة ان المعادلة الآتية هي التي تسود في عملية التوازن الانبوني – الكاتبوني وهي بدورها تعتمد بدرجة كبيرة على معادلة Bear :

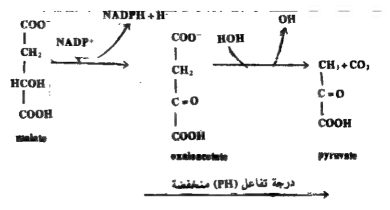
ولتوضيح هذه المعادلة الأخيرة ، يمكن القول بأن النباتات تمتص عادة الكاتيونات والآنيونات بكيات غير متساوية من الوسط الغذائي ، وهذا الاختلاف يؤدي الى عدم التوازن في الامتصاص الكاتيوني -الانيوني داخل النبات ، وعدم التوازن هذا يعادل أو يعوض في النبات بتجمع أو تحلل الانيونات العضوية وخاصة الانيون العضوي الماليت. ويحافظ على التوازن الايوني في الوسط الغذائي والنبات بالتوازن الكهربائي (الشحنات الموجبة أو الشحنات السالمة) ولتوضيح هذا بصورة مبسطة نقول لو كان الامتصاص الكاتيوني (الشحنات الكاتيوني (الشحنات الموجبة) من لدن النبات أكبر من الامتصاص الانيوني (الشحنات السالمة) من الوسط الغذائي ، أما السالمة عن طريق فرز أيونات الهيدروجين (شحنات موجبة) الى الوسط الغذائي ، أما التوازن الأيوني داخل النبات قيعادل في هذه الحالة (زيادة امتصاص الكاتيونات وقلة التوازن الأيوني داخل النبات قيعادل في هذه الحالة (زيادة امتصاص الكاتيونات وقلة

امتصاص الانيونات)، أي حالة زيادة محتوى النبات من الكاتيونات عن احتوائه للانيونات بتشجيع تجميع الانيونات العضوية عن طريق زيادة تمثيل ثاني أوكسيد الكربون. إن الامتصاص الكاتيوني هنا يشجع تكون الانيون العضوي الماليت، وذلك عن طريق توفير الظرف الملائم لتكوينه، وهو رفع درجة تفاعل الخلية (فرز النبات للهيدروجين مقابل امتصاص الكاتيونات) بسبب انخفاض تركيز أيون الهيدروجين للخلية النباتية (لاحظ الشكل ١٤).



الشكل (١٤) يوضع تكون الاثبون العضوي عند زيادة درجة تفاعل الخلبة النباتية.

أما في حالة كون الامتصاص الانيوني أكبر من الامتصاص الكاتيوني من الوسط الغذائي عن الغذائي فأن النبات في هذه الحالة يقوم بالمحافظة على التوازن الأيوني للوسط الغذائي عن طريق فرز "OH" (HCO) الى الوسط الغذائي. أما التوازن الأيوني داخل النبات فيعادل في هذه الحالة (زيادة امتصاص الانيونات وقلة امتصاص الكاتيونات) بتقليل معدل تجمع الانيونات العضوية عن طريق محفض معدل تمثيل ثاني اوكسيد الكربون فيقل تكون الانيون العضوي الماليت. والامتصاص الانيوني هنا يزيد من تحلل الماليت عن طريق توفير الظرف الملائم لتحلله، وهو خفض درجة تفاعل المخلية بسبب زيادة تركيز أيون الهيدروجين (فرز "OH) الى الوسط الغذائي) فيها (لاحظ الشكل ١٥).



الشكل (١٥) يوضح تحلل الانيون العضوي عند انخفاض درجة تفاعل الخلية النباتية.

لتطبيق ماذكر على العلاقة بين صور النيتروجين التي يمتصها النبات (النترات والأمونيوم) والتوازن الانبوني – الكاتبوني ، أي تأثير صور النيتروجين على امتصاص العناصر الغذائية من لدن النبات فأن لصور النيتروجين تأثيراً ملحوظاً على التوازن الأبوني . في حالة تغذية النبات بالنيتروجين على صورة نترات يزداد امتصاص النبات للنترات والكاتبونات ، ولكن النبرات الممتصة تخترل داخل النبات مولدة -OH كما في المعادلة الآتية :

$$NO_3^- + 8H^+ + 8e^- \longrightarrow NH_3 + 2H_2O + OH^-$$

إن جزء من الـ OHT بفرز من الجذر الى الوسط الغذائي تعويضاً عن الشحنات السالبة التي دخلت النيات كانيونات (نترات) والجزء الآخر يؤدي الى رفع درجة تفاعل المخلية التي تكون ظرفاً ملائماً لتكون الانيونات العضوية (الماليت) لموازنة الكاتيونات الممتصة عند تغذية النبات بالنترات. من هذا يتضح بأن تغذية النبات بالنترات يؤدي الى زيادة امتصاص الكاتيونات وتجمع الانيونات العضوية داخل النبات.

أما تغذية النبات بالنيتروجين على صورة أمونيوم فأن ذلك يؤدي الى زيادة تركيز الأمونيوم والأنيونات المعدنية مثل S,P,Cl داخل النبات والى قلة تركيز الكاتيونات Ca,Mg,K والأنيونات العضوية، وتعود قلة تكون الماليت الى زيادة امتصاص الانيونات المعدنية.

من الدراسات التي تثبث أن زيادة امتصاص النبات للامونيوم يقلل من معدل امتصاص النبات للكاتيونات، وكذلك زيادة امتصاص النبات للنترات يزيد من امتصاص للكاتيونات ماوجده الباحث(Kirkby 1968).والموضحة نتائجه في الجدول

(١٦) كذلك توصل الباحثان(Al-Niemi and Colliver 1982)عند دراستها لتأثير صور النيتروجين على الامتصاص الكاتيوني من قبل نبات الحنطة بان تغذية النبات بالامونيوم (يوريا + N-serve) قللت من تركيز الكاتيونات داخل النبات، على حين ادت تغذية النبات بالنترات (نترات الكالسيوم) الى زيادة تركيز الكاتيونات، (لاحظ الجدول الا).

الجدول (١٦) تأثير النيتروجين على امتصاص نبات الخردل الكانيونات

صور النتروجين	الكالسيوم	المغتيسپوم.	البوتاسيوم
•	مليمكافء	۱۰۰۱ غرا	م مادة جافة
النترات	۱۰۷	YA	۸۱
الامونيوم	٧٢	77	٤١

الجدول (١٧) تأثير تغذية نبات الحنطة بالامونيوم والنترات على الامتصاص الكاتيوني

البوتاسيوم ٪ .	-المغنيسنيوم ٪	الكالسيوم //	المعاملة
۲,۲۳	٠,٠٦٢	, •, <b>0</b> V	امونيوم (يوريا + N – serve) ۲۰ جزء بالمليون نيتروجين
Y, . Y	mr.	•,07	امونيوم (يوريا + N – serve) • ٤ جزء بالمليون نيتروجين
7,87	٠,٠٧٤	۲,۷۱	نثرات (نثرات الكالسيوم) ٢٠ جزء بالمليون نيتروجين
<b>۲٫۲۳</b> ]	•>•٧١	٠,٦٣	نترات (نترات الكالسيوم) ٤٠ جزء بالمليون

تلعب صور النيتروجين النترات والامونيوم دوراً مهماً في درجة تفاعل التربة. ان التوازد الكهربائي الكيميائي في الوسط الغذائي يجب ان لابتأثر كثيراً بالتغذية بالنترات او الامونيوم. عندما يكون الامونيوم هو المصدر الرئيس للنيتروجين في تغذية النبات فان كميات عالية منه يمتصها النبات وفي هذه الحالة يحافظ على التوازن الكهربائي الكيميائي في الوسط الغذائي عن طريق فرز النبات لايونات الهيدروجين بصورة شحنات موجبة بدلاً من الشحنات الموجبة الممتصة كأمونيوم ، الى الوسط الغذائي وهذا يؤدي الى خفض درجة تفاعل الوسط الغذائي اي زيادة الحامضية. أما عندما تكون النترات هني المصدر الرئيس للنيتروجين في تغذية النبات فان الكيات العالية التي يمتصها النبات منه تجعل النبات يقوم بفرز "HCO<sub>3</sub>-OH) للمحافظة على التوازن الكيميائي الكهربائي للوسط الغذائي ، وهذا يؤدي الى زيادة درجة تفاعل التربة اي زيادة قاعدية الوسط الغذائي .

## 4.8 اعراض نقص النبتروجين

هناك اعراض مرثية لنقص العناصر الغذائية تعطى اسسا ذاب فائدة كبيرة للتعرف على الظروف الغذائية للنبات، وهذه الاعراض سببها سلسلة من عدم الانتظام في العمليات الحيوية. أن أعراض النقص يمكن أن تعالج في بداية نمو النبات وذلك عن طريق أضافة الاسمدة ألى التربة. أن نقص عنصر النيتروجين يتصف بمعدل نمو ضعيف، اذ ان النباتات تبقى صغيرة ، والسيقان طويلة ورفيعة والاوراق صغيرة . والقديمة منها تتساقط قبل أكتال نضجها في معظم الاحيان. يتأثر نمو الجذور اذ تحصل اعاقة في نمو التفرعات الجذرية وان نسبة الجذور الى اجزاء النبات العليا تزداد. يظهر على الاوزاق الاصفرار ويكون توزيع هذا الاصفرار منتظماً على كل الورقة ، وفي المرحلة الاخيرة من النقص يظهر موت موضعي لانسجة الورقة. تبدأ اعراض النقص على الاوراق القديمة (الاوراق السفلي) اولا حيث يبدأ الاصفرار برأس الورقة ثم العرق الوسطى وبعد ذلك يغطى معظم الورقة . يشير (Bennett 1993) بان التراكيز الملائمة لعنصر النتروجين في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نموجيد هي ٢,٧٪ – ٣,٥٪. اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة أو الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي قر٣ ٪ - ٥,٠ ٪. اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز الخاصة بعنصر النتروجين التي تشير الى حالة النقص أو الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق او النبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي

٣,٣٪ ١٩٥٪ اما عند مرحلة التمو الخضري فهي ٧,٥٪ -- ٣,٢٪، اما عند مرحلة التزهير وللأوراق فقط فهمي ٢٠٠ / – ٣٠٠٪ ولمرحلة مليء الحبوب ١٦٦ – ١٠٨٪. اما التراكيز العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي أكثر من ٤ / عند مرحلة النمو الخضري وذلك لكل من الاوراق والنبات ككل عند اجراء التحليل لها، والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر النتيروجين في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ١,٨ ٪ و٠,٠ ٪ - ٢,٦٠ ٪ ، وبالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر النتروجين في نصل الأوراق هيي على التوالي ٢٠٥٪ و٩٠٨٪ – ٢٠٩٪ و٣٪ ٣٠٪، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر النتروجين في الاوراق هو ٣,٥٪. اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر النيتروجين في اوراق النبات الكامل النضج هو ٠٠٥ - ٥٪، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر النتروجين هو ٢,٥٪ ٪-٣٪. وعند تحليل اوراق نبات الطاطةعند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيؤ حالة النفص لعنصر النيتروجين هي على التوالي اكثر من ٣,٥٪ واقل من ٢,٥٪ وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر النيتروجين عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٤,٢٥٪ – ٥,٥٠٪. وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر النيتروجين الكلي في نصل اوراق النبات هي على التوالي ٧,٥٪ و١,١- ٢,٢٪.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فان التراكيز الاعتبادية وتراكيز حالة النقص لعنصر النيتروجين في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ٢- ٢٠٥٪ واقل من ١،٧٪ وفي اوراق اشجار الكثري هي على التوالي ١،٨ – ٢،٦٪ واقل من ١،٨٪.

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر النتروجين في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٢,٥٪ و ٢,٥ ٪.

وفي أوراق أشجار الخوخ والنكتارين فأن تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر النيتروجين هُنَى على التوالي أقل من ٢٠٣٪ و ٢٠٦٪ - ٣٠٠٪.

اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الحفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر

النيتروجين هـي على التوالي اقل من ۲٪ و ۲– ۲٫۶٪ و ۲٫۶۱– ۲٫۶۰٪ و ۲٫۹۰– ۲٫۶۰٪ و ۲٫۸۰٪ و ۲٫۸۰٪ و ۲٫۸۰٪ واعلى من ۲٫۸۰٪.

#### 4.9 الاسمدة النيتروجينية

يمكن نقسيم الاسمدة النيتروجينية الى اسمدة نتروجينية غير صناعية واسمدة نيتروجينية صناعية. وتقسم الاسمدة النيتروجينية غير الصناعية بدورها على :

الاسمدة النيتروجينية الطبيعية وهذه تضم مجموعة املاح النيتروجين المترسبة في مناطق مختلفة من العالم، مثال ذلك نترات الصوديوم، ونترات الكالسيوم والبوتاسيوم وكذلك الامونيا التي يمكن استخراجها من مناجم الفحم الحجري.

٢ - الاسمدة النيتروجينية العضوية وهذه تضم:

أ- النواتج العرضية للحيوانات ومخلفاتُ المجازر ومصانع الزيوت.

ب- بقاياً النباتات في الحقل.

ج - الاسمدة الخُفْر

اما الاسمدة النيتروجينية الصناعية فهي تضم انواعاً مختلفة من الاسمدة من اهمها:

#### ١ - الامونيا

ان عملية تصنيع الامونيا (NH<sub>3</sub>) عملية بسيطة حيث تعتمد على طريقة -Haber الكتشفة سنة ١٩١٣ في المانيا ، التي تستند على تفاعل النيتروجين وغاز الهمونيا كها في المعادلة الاتية :

$$N_2 + 3H_2 \longrightarrow 2NH_3$$

ان مصادر الهيدروجين لهذه العملية كثيرة منها الماء، والغاز الطبيعي CH والقحم والدهون، والمعادلات الاتية توضح الحصول على الهيدروجين. اما مصادر النيتروجين فهى الهواء:

$$C + H_2O \longrightarrow CO + H_2$$
  
 $CH_4 + H_2O \longrightarrow CO + 3H_2$   
 $CO + H_2O \longrightarrow CO_2 + H_2$ 

عند تعريض خليط الهيدروجين والنيتروجين (او غاز الامونيا) لضغط عال وتحت درجة حرارة ٥٠٠ درجة مثوية وبوجود الحديد عاملاً مساعداً يتحول غاز الامونيا الى السيولة ويتكون سماد Anhydrous ammonia الذي يحتوي على اعلى نسبة من النيتروجين بين الاسمدة النيتروجينية وهي ٨٢٪ وهو اكثر الاسمدة النيتروجينية استمالاً في الوقت الحاضر في الاسواق العالمية وذلك لمحتواه العالمي من النيتروجين ولرخص ثمنه.

ان ذوبان هذا السهاد بالماء يؤدي الى تكوين سهاد نيتروجيني اخر يعرف بسهاد Anhydrous ammonia الذي يحتوي على 74٪ نيتروجين. ان السهادين ammonia الذي يحتوي على 74٪ نيتروجين. ان السهادين اضافتها للتربة حيث ترفع Aqua ammonia هي اسمدة ذات تأثير قاعدي في بداية اضافتها للتربة حيث ترفع درجة تفاعل التربة في محيط الاضافة فقط الى اعلى من ٩، ولكن بعد بضعة ايام من الاضافة وتحت ظروف التربة الدافئة ذات التهوية الجيدة فان الكائنات الحية الدقيقة (البكتريا) تقوم بتحويل الامونيا الى امونيوم ومن ثم الى نترات التي تقوم بسحب الكاتيونات مثل الكالسيوم والمغنيسيوم والبوتاسيوم الى المحيط الجدري او الى خارج محود الجدور. فبهذا يقل محتوى محلول التربة من الكاتيونات القاعدية فتقل قاعدية التربة وتزداد الحامضية اضافة الى ان تحول الامونيا الى نترات هو مصدر لأيونات الهيدروجين كها ذكرنا في عملية التأزت. ومن هذا يتضح بان التأثير النهائي لهذه الاسمدة بعد تفاعلها بالتربة في عملية التأزت. ومن هذا يتضح بان التأثير النهائي لهذه الاسمدة بعد تفاعلها بالتربة حامضي.

ان السهاد Anhydrous ammonia يجب ان لايضاف على سطح التربة مباشرة خوفاً من فقدان النيتروجين بالتطاير ولهذا يجب وضعه تحت سطح التربة وبعمق عدة سنتمترات لتقليل الفقد بالتطاير. ان هذا السهاد يعد المادة الخام او مفتاح لتصنيع معظم الاسمدة النيتروجينية.

#### ٧- حامض النتريك

قبل انتشار تصنيع الامونيا كان حامض النتريك (HNO<sub>3</sub>) يصنع عن طريق تفاعل نترات الصوديوم مع حامض الكبريتيك كها في المعادلة الاتية :

 $2NaNO_1 + H_2SO_4 \longrightarrow Na_2SO_4 + 2HNO_3$ 

ولكن في الوقت الحاضر يصنع حامض النتريك عن طريق اكسدة الامونيا بالهواء بوجود العامل المساعد البلاتينيوم بدرجة حرارة تقرب من ٩٠٥ درجة مثوية ، كما في المعادلات الاتية :

ان الحامض سريع الذوبان ويتفاعل مع معظم المعادن وهو عامل مؤكسد قوي وحامض قوي.

## ٣- نترات الامونيوم

ان سماد نترات الامونيوم بلورات صلبة بيضاء اللون يحتوي السهاد النتي منه على ٣٥٪ نيتروجين ولكن السهاد التجاري منه يحتوي على ٣٣٪ الى ٣٣،٥٪ نيتروجين، ونصف نيتروجين هذا السهاد على شكل امونيوم، والنصف الثاني على شكل نترات. يصنع هذا السهاد من تفاعل حامض النتريك مع الامونيا كما في المعادلة الاتية:

#### $HNO_3 + NH_3 \longrightarrow NH_4NO_3$

ان هذا السهاد سريع الذوبان بالماء وذو تأثير حامضي وجاهزية عالية للنبات وهو ملائم لمعظم المحاصيل الحقلية والخضراوات. ويعد هذا السهاد من اكثر الاسمدة النيتروجينية الصلبة انتشاراً في الاسواق وهو كثير الاستعال في الحقول الزراعية. ومن الملاحظات المهمة حوله هو انه لايترك في اكياس مكشوفة وخاصة في المناطق الرطبة ، وذلك لامتصاصه للرطوبة.

# ٤ - كبريتات الامونيوم

ان سماد كبريتات الامونيوم  $SO_a$ (NH<sub>A</sub>) بلورات بيضاء اللون صلبة ، يحتوي السماد النقي على Y1,7 نيتروجين و Y2,7 كبريت ، ولكن السماد التجاري منه يحتوي على Y3-7 نيتروجين و Y3 كبريت. هذا السماد مولد للحموضة وينصح استعاله في الاتربة ذات درجة تفاعل قاعدية خفيفة او متعادلة ولاينصح باستعاله في الاتربة الحامضية دون استعال مادة الجير معه. ان درجة غسله من التربة اقل مما هي عليه في سماد نترات ودن استعال مادة الجير معه. الدموضة من سماد نترات الامونيوم بسبب احتوائه على الكبريتات والامونيوم معاً.

يصنع هذا السهاد من تفاعل الامونيا مع حامض الكبريتيك كما في المعادلة الاتية:

$$2NH_3 + H_2SO_4 \longrightarrow (NH_4)_2SO_4$$

كما يمكن تصنيع هذا السهاد بطريقة اخرى كما هو حاصل في المانيا ، وذلك من تفاعل الامونيا مع الجبس وثاني اوكسيد الكربون كما في المعادلات الاتية :

 $2NH_4OH + H_2O + CO_2 \longrightarrow (NH_4)_2CO_3 + 2H_2O$  $(NH_4)_2CO_3 + CaSO_4 \longrightarrow (NH_4)_2SO_4 + CaCO_3$ 

ويكثر من الناحية التطبيقية استعال هذا الساد في المناطق الجافة وشبه الجافة ، وكذلك يكثر استعاله في حقول الرز، اما في حقول البطاطا ذات درجة تفاعل متعادلة أو قاعدية خفيفة فيكثر استعاله للمساعدة في تقليل الاصابة بال Scab الذي تسببه البكتريا. هذا السهاد يعد مصدراً لعنصرين ضروريين للنبات هما النيتروجين والكبريث.

# ٥- كبريتات - نترات الامونيوم

ان هذا السهاد [NH<sub>4</sub>NO<sub>3</sub>. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>] حبيبي يحتوي على ٣٠٪ نيتروجين (١٧٪ امونيوم و ١٣٪ نترات) و ٥٪ كبريت، ويصنع بتفاعل الامونيا مع حامض النتريك وحامض الكبريتيك. يمكن ان يستعمل بدلاً من سماد نترات الامونيوم للاتربة التي تعاني من نقص الكبريت. ان استجابة المحاصيل له قد تساوي استجابة المحاصيل لسهاد نترات الامونيوم.

# ٣ - كلوريد الامونيوم

ان سماد كلوريد الامونيوم (NH4Cl) بلورات بيضاء اللون يحتوي على ٢٦٪ نيروجين. يصنع هذا السماد عن طريق تفاعل الامونيا مع حامض الهيدروكلوريك وحسب المعادلة الاتية:

# $NH_3 + HCI \longrightarrow NH_4CI$

كذلك يمكن تصنيعه بطريقة اخرى من كلوريد الصوديوم والامونيوم ، كما في المعادلة الاتية :

# NaCl+NH<sub>3</sub>+H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> --- NaHCO<sub>3</sub>+NH<sub>4</sub>Cl

من الناحية التطبيقية وجد بانه يمكن استعاله لمحاصيل القطن والبطاطا والشعير وكذلك وجد بان هناك استجابة كبيرة لمحصول الرز لهذا السهاد. ان استعاله قليل مقارناً بالاسمدة النيروجينية الاخرى ولكنه يعد من الاسمدة الرخيصة في الاسواق التجارية.

ان سماد اليوريا CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> بلوري ابيض اللون ذو تركيب عضوي ، يحتوي على ٥٤-٤٦٪ نيتروجين. يصنع هذا السماد من تفاعل الامونيا وثاني اوكسيد الكربون حسب المعادلات الاتمة:

$$H_2O + C \longrightarrow CO + H_2$$
  
 $CO + 2H_2O \longrightarrow H_2CO_3 + H_2$   
 $H_2CO_3 \longrightarrow CO_2 + H_2O$ 

مصدر ثاني اوكسيد الكربون

مصدر الامونيا

 $3H_2 + N_2 \longrightarrow 2NH_3$  تتفاعل الامونيا وثاني اوكسيد الكربون تحت درجة حرارة وضغط مناسبين وتكون اليوريا:

 $2NH_3 + CO_2 \longrightarrow NH_2COONH_4$  $NH_2COONH_4 \longrightarrow CO(NH_2)_2 + H_2O$ 

ان اليوريا سريعة الذوبان في الماءوهي من الاسمدة المولدة للحموضة لكونها عند التفاعل بالتربة تحت ظروف تهوية ورطوبة جيدة تتحول الى امونيوم الذي تحرركل سجزيئة منه جزيئتين من الهيدروجين، حسب المعادلات الآتية:

 $CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O \longrightarrow (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>$   $(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> + 2H \over \longrightarrow 2NH<sub>4</sub> + CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O$   $2NH<sub>4</sub> + 3O<sub>2</sub> \longrightarrow 2NO<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O + 4H<sup>+</sup>$ 

وينصح من الناحية التطبيقية بعدم اضافة اليوريا الى سطح التربة لان ذلك يؤدي الى فقدان النيتروجين بالتطاير على شكل امونيا وذلك لتحللها السريع الى كاربونات الامونيوم، ولهذا يجب ان تمزج على عمق معين في التربة لتقليل الفقد بالتطاير. ويمكن تقليل هذا الفقد باستعال مواد كيمياوية تعطل عمل انزيم اليوريز المسؤول عن تحول اليوريا الى امونيا. ومن هذه المواد مادة benzoquinone - P - benzoquinone يعد سماد اليوريا اكثر الاسمدة النيتروجينية استعالاً وانتشاراً بين المزارعين وذلك لكونه يحتوي على اليوريا اكثر الاسمدة النيتروجينية استعالاً وانتشاراً بين المزارعين وذلك لكونه يحتوي على اعلى نسبة من النتروجين بين الاسمدة الصلبة ولثبوت استجابة معظم المحاصيل والنباتات لإضافته وفي مختلف الاتربة. ان سماد اليوريا يمكن ان يضاف بطريقة الرش على اوراق النباتات وخاصة الحمضيات حيث يمكن ان يمتص عن طريق الاوراق.

في صناعة الإسمدة الحديثة تم تفليل كمية النينروجين التي تفقد من اليوريا المضافة وذلك عن طريق صناعة اسمدة نيتروجينية من اليوريا يتحرر النيتروجين منها ببطء، وبذلك تقل كمية النيتروجين الموجودة في محلول التربة المتعرضة لعمليات الغسل والتطاير والتثبيت بوساطة معادن الطين على شكل امونيوم. ومن هذه الاسمدة التي يتحرر منها النيتروجين على فترة زمنية طويلة هي:

# أ- البوريا المغلفة بالكبريت

يصنع هذا السهاد عن طريق تغليف اليوريا بالكبريت وعادة شمعية لتقليل نشاط الكائنات الحية الدقيقة في تحليل السهاد مما يؤدي الى تحرر النيتروجين ببطء. هذا السهاد يحتوي على ٣٥٪ نيتروجين. ويتكون هذا السهاد تصنيعياً من ٧٦٪ يوريا، و ١٩٪ كبريت، و٣٪ شمع، و ٥٥،٪ مادة قيرية فحمية و ١٥،٥٪ طين. ومن تتاثيج استعمال هذا السهاد وجد بانه من الاسمدة الجيدة التي تحرر النيتروجين ببطء. ولقد انحفضت نسبة النيتروجين التي تفقد بالغسل عند استعمال هذا السهاد بدلاً من اليوريا أو الاسمدة النيتروجينية الاخرى. وقد وجد بالتطبيق أن طائفة من النباتات مثل حشيش برمودا ونبات الرز المزروع في الحقول التي تتأخر فيها عملية التغطية بالماء، قد استجابت لسهاد اليوريا المغلفة بالكبريت استجابة جيدة.

ان الرّفاع درجة الحرارة وزيادة محتوى التربة من مركبات الكالسيوم وارتفاع درجة تفاعل التربة في مناخ وترب العراق كل هذا سيؤدي بدوره الى حصول زيادة في فقد الامونيا بالتطابر من سماد اليوريا المضاف الى التربة وبصورة عامة فقدان النيتروجين من سطح التربة على شكل غازات. بالاضافة الى ذلك تؤدي زيادة الماء عن السعة الحقلية للتربة الى زيادة مقدار الفقد في مركبات النيتروجين الذائبة والقابلة للحركة مع الماء الى باطن الارض او المصارف بعيداً عن منطقة الجذور وذلك لكون ان اليوريا من الاسمدة النيتروجينية السريعة الذوبان بالماء. من هذا نجد زيادة اجراء البحوث والدراسات داخل القطر للتقليل من فقد النيتروجين المضاف للتربة بالتطاير اوبالفسيل ومن المحاولات استعال اليوريا المغلفة بالكبريت على اليوريا المغلفة بالكبريت على اليوريا المغلفة بالكبريت على اليوريا وكبريتات الامونيوم في امداد نباتات الشعير بالنيتروجين حتى فترة التمو ٩ اسابيع اليوريا وكبريتات الامونيوم في امداد نباتات الشعير بالنيتروجين حتى فترة التمو ٩ اسابيع وظهر ذلك من نتائج الوزن الجاف للنباتات ومحتوى النيتروجين على عو نبات الشعير (جدول وجاعته ١٩٧٨) عند دراستهم لتأثير اليوريا المغطاة بالكبريت على نمو نبات الشعير (جدول وجاعته ١٩٧٨) عند دراستهم لتأثير اليوريا المغطة بالكبريت كساد نيتروجيني على ويادة واضحة في كفاءة استخدام اليوريا المغلفة بالكبريت كساد نيتروجيني على

اليوريا اوكبريتات الامونيوم تحت ظروف ترب وسط العراق من حيث تأثيرها على انتاج الوزن الجاف او انتاج الحبوب او المحتوى النيتروجيني في النبات او محتوى الحبوب من البروتين.

جدول (۱۸) يوضح تأثير مصادر النيتروجين على حاصل الحبوب لنبات الشعير (۱۸) وضح تأثير مصادر النيتروجين على حاصل الحبوب لنبات الشعير

	بن المضاف الة) ٢٠٠	، النيٽروج. / سند ۲۰۰	ستویات صفر	مصدر النيتروجين
		11,00	0,44	كبريتات الامونيوم (۲۱٪ نيتروجين)
		10,07	_	اليوريا غير المغطاة (٤٦٪ نيتروجين)
		11,8,0	-	اليوريا المغلفة بالكبريت (٣٥,٥٪ نيتروجين)
10,19	18,47	14,08	-	البوريا المغلفة بالكبريت (٣٢,٩٪ نيتروجين)

#### ب- يوريا - فوزمالدهايد

يصنع هذا السهاد من تفاعل اليوريا مع مادة الفورمالدهايد وهذا السهاد بطي الذوبان بالماء ، مما يؤدي الى تقليل نسبة النيتروجين التي تتعرض للفقد بعملية الغسل. السهاد بطي الجاهزية للنبات ويحتوي على ٣٨٪ نيتروجين وهو من الاسمدة المولدة للحموضة. هذا السهاد لايستعمل في عملية تسميد محاصيل الحقل في الوقت الحاضر بل يستعمل لساحات الكولف وغيرها من المسطحات الخضر.

# ج - هناك اسمدة اخرى مثل Phosphate ج

الذي يحتوي على ٢٩٪ نيتروجين و ١٢،٧ فسفور، وهناك اسمدة اخرى كثيرة تسلك الذي يحتوي على ٣٤٪ نيتروجين و ١٠٪ كالسيوم، وهناك اسمدة اخرى كثيرة تسلك سلوك الاسمدة النتروجينية التي تحرر النيتروجين ببطء ومنها Thiourea و diurea وغيرها.

٨- نترات الكالسيوم

ان سماد نترات الكالسيوم (Ca(NO<sub>3</sub>)2 بلوري ابيض اللون ، يحتوي على ١٥ ٪ نيتروجين و ٢٦ ٪ كالسيوم . يصنع هذا السماد من تفاعل حامض النتريك مع مسحوق كاربونات الكالسيوم كما في المعادلة الاتية :

 $2HNO_3 + CaCO_3 \longrightarrow Ca(NO_3)_2 + CO_2 + H_2O$ 

يعد هذا السهاد من اهم مصادر النيتروجين في اوربا ولكنه لايستعمل في اميركا.

٩- نترات الصوديوم

ان سماد نترات الصوديوم (NaNO<sub>3</sub>) يوجد بشكل طبيعي بشكل ترسبات في شيلي ، والسماد بشكله الطبيعي يحتوي على ١٦٪ نيتروجين وعلى عدد من العناصر وخاصة البورون. ويمكن تصنيعه عن طريق تفاعل حامض النتريك مع كلوريد الصوديوم اوكاربونات الصوديوم وهذا ايضا يحتوي على ١٦٪ نيتروجين ولآيحتوي على عناصر صغرى بل هو ملح نتى.

 $3\text{NaCl} + 4\text{HNO}_3 \longrightarrow 2\text{NaNO}_3 + \text{Cl}_2 + \text{NOCL} + \text{H}_2\text{O}$  $2\text{NOCL} + 4\text{HNO}_3 \longrightarrow 6\text{NO}_2 + 2\text{H}_2\text{O} + 2\text{Cl}$ 

١٠ - سيناميد الكالسيوم

ان سماد سيناميد الكالسيوم (Ca CN<sub>2</sub>) حبيبي داكن اللون بسبب احتوائه على مادة كربيد الكالسيوم. هذا السماد يحتوي على ٢٠- ٢١٪ نيتروجين. ان عملية تصنيع هذا السماد يمكن توضيحها بالمعادلات الاتية:

 $1100C^{\circ}$   $CaCO_{3} \longrightarrow CaO + CO_{2}$   $CaO + 3C \longrightarrow CaC_{2} + CO$   $CaC_{2} + CaC_{3} + CaC_{4} + CaC_{5} + CaC_{5} + CaC_{6}$   $CaC_{2} + N_{2} \longrightarrow CaCN_{2} + CaC_{6}$   $CaC_{1} + CaC_{1} + CaC_{1} + CaC_{1} + CaC_{1}$ 

أن سماد سيناميد الكالسيوم سهل الذوبان بالماء ، وعند اضافته الى التربة ووجود الماء يتحول الى يوريا وبدورها تتحول الى امونيوم والمعادلات الاتية توضح تفاعل سماد سيناميد الكالسيوم في التربة بوجود الماء :

$$CaN - C \neq N + 2H_2O \longrightarrow H_2N - C = N + Ca'OH)_2$$

ر الماليور الكالسيوم

 $H_2N - C = N + H_2O \longrightarrow CO(NH_2)_2$ 
 $U_2O(NH_2)_2 + 2H_2O \longrightarrow (NH_4)_2CO_3$ 
 $U_3O(NH_4)_2CO_3 + 2H^2 \longrightarrow 2NH_4^2 + CO_2 + H_2O$ 

ان هذا التفاعل كما هو واضح من المعادلات يحتاج الى الماء. ولهذا تكون استجابة النباتات لهذا السهاد في ظروف التربة الجافة قليلة. ان استعاله في الزراعة قليل بسبب ظهور الاسمدة النيتروجينية ذات الاسعار المنخفضة.

#### ١١ - الاسمدة النيتروجينية السائلة:

من أهم مجاميع هذه الاسمدة السائلة هي: -

١ - امونيا - نترات الامونيوم

۲ – امونیا – یوریا

٣- امونيا- يوريا- نترات الامونيوم

٤- نترات الامونيوم

٥- نترات الامونيوم- يوريا

ان اسمدة نترات الامونيوم السائلة تحتوي على ١٩-٢١٪ نيتروجين، اما نترات الامونيوم مع اليوريا فتكون سماداً سائلاً يحتوي على ٣٠-٣٢٪ نيتروجين. في سنة ١٩٥٨ لقد تم وضع تفاصيل واضحة وثابتة للاسمدة النيتروجينية السائلة. فمثلاً لو قلنا ماذا تعني الارقام الاثية: (0 – 67 – 17) 370، لكان الجواب هذه الارقام تفسر مايأتي:

370 : ٣٧٪ نيتروجين في السهاد السائل

17: ١٧٪ امونيا حرة

67 : ٧٧ / نترات الامونيوم

0: نسبة اليوريا (صفر)

هذه الاسمدة السائلة تضاف الى التربة بطريقة الرش بالآت بسيطة ، وفي حالة المساحات الكبيرة يمكن استعال الطائرات لرش هذا السماد الى الاتربة الخالية من النباتات ، وكذلك يمكن اضافة هذه الاسمدة الى مياه الرى.

# ١٢ – هناك اسمدة نيتروجينية سائلة مخلوطة بالمبيدات

اذ توفر للنبات النيتروجين اضافة الى ذلك المبيدات التي تقضي على الادغال. ومن اهم هذه الاسمدة المحلوطة بالمبيدات هي :

- ١ الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة Fluometuron لنبات القطن.
- ٢- الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة Atrazine او مادة Simazine لنبات الذرة الصفراء.
  - ٣ الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة D 2,4 لمحاصيل الحبوب.
    - ٤ الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة D 2,4 للحشائش.
    - ٥ الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة D 2,4 للذرة البيضاء.
  - ٢- الاسمدة النيتروجينية السائلة + مادة Trifluralin لنبات القطن.

# (لَفْضَار كَالْكَامِسُ

# 5.0 الفسفور

#### 5.1 نظرة عامة

يعد الفسفور من العناصر الغذائية الاساس الضرورية للنبات. ويطلق عليه مفتاح الحباة (The Key to life)وذلك لدوره المباشر في معظم العمليات اذ لايمكن لهذه العمليات داخل الخلايا النباتية ان تجري بدونه. يوجد الفسفور بالتربة بكميات اقل بكثير من كمية النيتروجين وكذلك كمية البوتاسيوم. يوجد الفسفور في القشرة الارضية بنسبة ٠,١١٪ وتتراوح نسبته الكلية في الاتربة بين ٠,٠٠ الى ٠,١٥٪ والكية الاساس من هذه النسبة تكون مرتبطة بمادة التربة العضوية. أن محتوى الاتربة من الفسفور مختلف بحسب نوع مادة التربة الاصلية والعمليات الطبيعية التي تحصل في التربة ، ونسجة التربة ، ودرجة الحرارة، والمحتوى الرطوبي وكذلك عمر النرية . في النرب المعدنية تكون كمية الفسفور الكلي قليلة نسبياً. ويصورة عامة يكون محتوى الاثربة ذات النسجة الخشنة من الفسفور الكلي، اقل من محتوى الاتربة ذات النسجة الناعمة الموجودة في نفس الظروف الجوية. ولتوضيح تأثير نسجة التربة على محتواها من الفسفور الكلي لاحظ الجدول (١٩) الذي يوضح محتوى الطبقة السطحية (١٧ سم الاولى من مقد التربة) لترب ولاية ايوا في الولايات المتحدة الاميركية التي ذكرها الباحث (Black 1968)في كتابه علاقة التربة بالنبات. اما الاتربة العضوية فان محتواها من الفسفور الكلي اعلى من محتوى الاتربة المعدنية وتزداد نسبته في الطبقة السطحية للتربة بسبب أرتفاع معدل تحلل المادة العضوية فيه . كذلك فان اتربة المناطق الجافة وشبه الجافة يكون محتواها من الفسفور الكلي اعلى من محتوى الاتربة في المناطق الرطبة المتشابهة بالنسجة.

# الجدول (١٩) تأثير نسجة التربة على محتوى التربة من الفسفور الكلي،

الفسفور ٪	النسجة
•,• ٤ •	تربة رملية
٠,٠٤٣	تربة مزيجية رملية
' • ,• <b>o</b> V	تربة مزيجية
٠,٠٦٤	تربة مزيجية سلتية

#### 5.2 اشكال فسفور التربة ومصادره

يوجد فسفور التربة بشكلين اساسين هما الفسفور المعدني والفسفور العضوي:

١ – الفسفور المعدني: ان مركبات الفسفور المعدني المترسبة في التربة عكن تقسيمها الى ثلاثة اقسام رئيسة هي :

آ- فوسفات الحديد والالمنيوم Fe - Al Phosphate ومن المركبات التابعة لهذا القسم هي :

Wavellite Al<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>(OH)<sub>3</sub>. 5H<sub>2</sub>O Variscite ALPO<sub>4</sub>2H<sub>2</sub>O Strengite FePO<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O

ان ترسبات هذه المركبات تكثر في السنغال ، والبرازيل والولايات المتحدة الاميريكية . تكون هذه المعادن ثابتة في الاتربة الحامضية وهي غير قابلة للذوبان . ب- فوسفات الحديد - الالمنيوم - الكالسيوم - Ca-Fe-Al-Phosphate ومن اهم معادن هذا القسم هي :

Crandallite Ca Al<sub>3</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> (OH)<sub>5</sub>. H<sub>2</sub>O Millisite (Na, K) Ca Al<sub>6</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub> (OH)<sub>9</sub>. 3H<sub>2</sub>O

ان هذه المعادن تكون عادة متحدة بعضها ببعض بمركبات اقسام الفسفور الاخِرى.

ح - فوسفات الكالسيوم Ca - Phosphate من اهم مركبات فوسفات الكالسيوم الموجودة في التربة هي : -

#### Fluprapatite Ca<sub>10</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>F<sub>2</sub> - \

يعد معدن الأبتايت المعدن الرئيس الذي يحتوي على الفسفور في صفحاته ، وهو يوجد في كل الظروف الجيولوجية (ظروف تكون الصخور النارية ، والمتحولة والمترسبة) ، ويعد الابتايت المترسب المصدر الرئيس للفسفور الصناعي . وتكثر هذه الترسبات في السنغال ، والمغرب ، والجزائر ، والاردن ، ومصر ، وفلسطين المحتلة وكذلك في الولايات المتحدة الامريكية .

,	Carbonate apatite	3Ca <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> . CaCO <sub>3</sub>	<b>-Y</b>
	Hydroxy apatite	3Ca <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> . Ca(OH) <sub>2</sub>	<b>−</b> ٣
	Oxy apatite	3Ca <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> . CaO	. <b>- £</b>
× .	Tricalcium phosphate	$Ca_3(PO_4)_2$	-0
al .	Dicalcium phosphate	CaHPO.	7-
,	Monocalcium phosphate	$Ca(H_2PO_4)_2$	-٧

تعد فوسفات الكالسيوم الاحادية والثنائية (٦ و٧) اكثر جاهزية للنبات ثم يتبعها من د hydroxy apatite ، و oxy apatite ، و hydroxy apatite ، و Carbonate apatite . وكذلك Fluorapatite التي تعد اقل فوسفات الكالسيوم ذوباناً في التربة وهي غير جاهزة للنبات.

#### ٧- الفسفور العضوي

يكون الفسفور العضوي في التربة اكثر من نصف الفسفور الكلي وقد يصل الى ٧٥٪ من الفسفور الكلي في بعض الاتربة. وتوجد الكيات الكبيرة منه عادة في الاتربة العضوية. ومن اهم مركبات الفسفور العضوي الموجودة في التربة هي :

Inositol phosphates - ۱ وهي بصورة عامة جزيئات سكرية مع مجموعة او اكثر من الفسفور الذي تحل محل ايونات الهيدروجين. ومن اهم مركبات هذا الجزء من الفسفور العضوي هو مركب الفايتين(Phytim). ان معظم الفسفور الذي يوجد داخل البذور يوجد

بصورة فايتين وقد تصل نسبته الى اكثر من ٧٥٪ من فسفور البذور. لقد وجد من الدراسات بان هذا الجزء من الفسفور العضوي يشكل كمعدل مابين ٢٦–٣٣٪ من فسفور التربة العضوي.

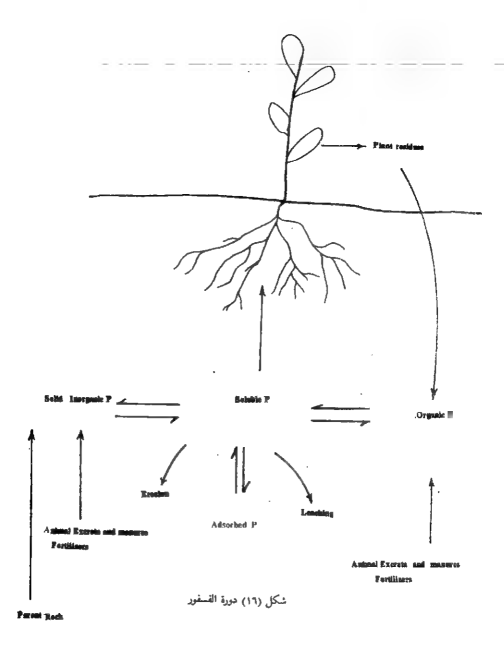
Nucleic acid - Y ان الاحماض النووية للنبات والحيوان والكائنات الحية الدقيقة عند تحللها داخل التربة تشكل ما يقرب من ١٠٪ من فسفور التربة العضوي.

Phospholipids - ۳ الفوسفولبيدات هي المجموعة الثالثة لمركبات الفسفور العضوية ، وهذه المركبات ناتجة عن اتحاد الفسفور بمزكيات دهنية . وتصل نسبة هذا الجزء في الفسفور العضوي بما معدله ٥-١٤٪.

# 5.3 معدنة الفسفور العضوي (دورة الفسفور)

ان دورة الفسفور الموضحة في الشكل (١٦) تعد ابسط من دورة النيتروجين في الطبيعة ، وذلك لعدم احتواء الفسفور على تبادل غازي بين التربة والجو. ان تحلل المادة العضوية الحاوية على الفسفور يؤدي الى تحول الفسفور العضوي الى فسفور معدني متحرر الى محلول التربة. وهو الصورة التي يمكن للنبات ان يمتصها بسهولة ، ولكن على الرغم من تحول الفسفور من صورة عضوية اقل جاهزية للنبات الى صورة معدنية اكثر جاهزية للامتصاص من قبل النبات ، الا انه لايخلو من امر غير مرغوب فيه بعملية المعدنة هذه ، على عكس ماهو موجود في دورة النيتروجين. والسبب في هذا الامرغير المرغوب فيه هو ان التحلل المعدني للفسفور قصير المدى اذ انه بمجرد تحرر الفسفور من المادة العضوية الى على على التربة يتفاعل مع كاتبونات مختلفة موجودة في محلول التربة مما يؤدي الى تكون مركبات غير ذائبة او قليلة اللوبان ، فيؤدي ذلك الى خفض جاهزية الفسفور وتقليل كمية المتسم منه للنبات.

من العمليات التي يتعرض لها فسفور محلول التربة اضافة الى تفاعلاته الكيمياوية بكاتيونات محلول التربة ، والامتصاص من قبل النبات ، والفقد عن طريق الغسل من محلول التربة الى خارج محور الامتصاص لجذور النبات عند ازدياد كمية الامطار المساقطة وخاصة في الاتربة الرملية ذات القابلية المنخفضة للتفاعل مع الفسفور، والفقد عن طريق التعرية المائية بسبب انجراف التربة السطحية الحاوية على الفسفور. كذلك يتعرض فسفور معلول التربة الى عملية ادمصاص ، اذ تحمل ايونات الفسفور بقوة توساطة الشحنات



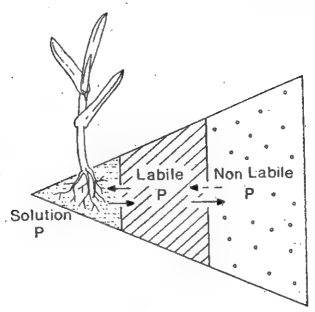
الموجبة على سطوح التبادل ، وهذا الفسفور المدمص يكون أكثر جاهزية للنبات من الفسفور الموجود في المعادن الاولية مثل الابتايت وغيرها من المعادن.

ان الفسفور الذي في التربة بمكن ان يقسم الى ثلاثة اقسام من حيث جاهزيته وتيسره للنبات القسم الاول هو الفسفور في محلول التربة وهو الفسفور الذائب الذي تكون كميته

قليلة جداً مقارنة بالأقسام الاخرى للفسفور: اذ تتراوح بين ٣,٠ الى ٣ اجزاء بالمليون ومن النادر ان تتعدى ١٠ اجزاء بالمليون. يمتص النبأت ألفسفور المعدني الذائب وقد يمتص قليلاً من الفسفور العضوي. لذلك فالمحافظة على تركيز الفسفور الذائب في محلول التربة ذات اهمية كبيرة لنمو النبات والمحافظة على تركيز الفسفور الذائب يكون عن طريق تعويض مايفقد منه بالامتصاص وخاصة في محور نمو الجذور. أن عنصر الفسفور صعب الحركة داخل التربة الوالنبات بنموه يؤدي الى اندفاع جدوره الى اعمالق التربة وبذلك يصبح النبات على اتصال بالفسفور الذائب أو فسفور محلول التربة ، وُكذلك يمكن ان تساعد عمليتا الانتشار والجريان الكتلي ولو بكية قليلة من الفسفور بالتعويض عن الفسفور الذي استنزفه النبات في منطقة نمو الجذور. ان الصور التي يوجد فيها الفسفور في محلول التربة هي -PO3 و H2PO4 و -HPO4 وان سيادة احد هذه الصور في محلول التربة تعتمد اعتَاداً كبيراً على درجة تفاعل التربة اي على تركيز ابون الهيدروجين في محلول التربة. وتمد الصورة H2PO4 هي السائدة في الاتربة الحامضية ، حيث يكون تركيزها عالياً في الاتربة الثي تكون درجة تفاعلها اقل من ٧ ويزداد تركيزها بانخفاض درجة تفاعل التربة ، اما الصورة "HPO4 فيزداد تركيزها في درجات تفاعل التربة العالية ، حيث تصبح الصورة السائدة عند درجة تفاعل التربة ٧,٧ أو اعلى ، وينعدم تقريباً وجود HPO، عند درجة تفاعل للتربة مقداره ٥. على حين هو عند درجة تفاغل التربة ٧، كل من هاتين الصورتين للفسفور توجدان بكمية تقريباً متساوية. ان صورة الفسفور -PO3 توجد فقط عند درجات تفاعل التربة العالية جداً ، تلك التي ليس لها اي تأثير ايجابي على نمو النبات. كذلك يوجد الفسفور بصورة اخرى في محلول التربة وهي حامض الفسفوريك PO4 التربة وهي حامض الفسفوريك PO4 ولكنها ليست ذات اهمية في عملية امتصاص النبات للفسفور وذلك لوجود هذا الحامض عند درجة تفاعل التربة الواطئة جداً. ومما ذكر آنفاً يتضح ان اهم صورة يمتص النبات الفسفور عليها في الاتربة الحامضية هي H2PO، وفي الاتربة القاعدية على صورة HPO، ولكن هذه الصور لاتكون حرة داخل علول التربة بل تتفاعل مع ايونات الحديد والالمنيوم في الاثربة الحامضية ومع الكالسيوم والمغنيسيوم في الاتربة القاعدية وتكون مركبات غير ذائبة. وسوف نناقش هذا الموضوع بالتفصيل عند التعرض على مشاكل الفسفور في الاتربة الحامضية والاتربة القاعدية.

القسم الثاني لفسفور التربة هو الفسفور الصلب المحمول على سطوح حبيبات التراء والمسمى Phosphate in labile pool . هذا القسم يكون في حالة توازن مع فسفور محلول التربة ويقوم بالتعويض عند استنزاف

الفسفور الذائب من قبل النبات. هذا القسم يمكن تقديره باستعال النظائر المشعة المتبعة للعنصر داخل التربة. اما القسم الثالث من فسفور التربة فهو القسفور غير الذائب اي غير الجاهز للنبات ويسمى Phosphate of the non — labile pool. هذا الجزء من الفسفور يتحرر ببطء عند تحوله الى الفسفور الصلب ومصادره هي معدن الابتايت وفوسفات الحديد والالمنيوم وكذلك الفسفور العضوي داخل التربة. لاحظ الشكل (١٧) الذي يوضع اقسام فشفور التربة المهمة في خصوبة التربة وتغذية النبات وعلاقة هذه الاقسام بعضها ببعض.



شكل (١٧) اقسام فسفور التربة المهنة في خصوبة التربة وتغذية النبات (١٧) Mengel and Kirkby 1978)

#### 5.4 احتفاظ التربة بالفسفور

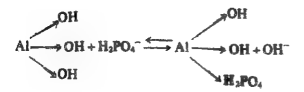
في سنة ١٨٥٠ اشار الباحث Thomas way المربة طفظ التربة للفسفور وكان ماوجده هذا الباحث هو بداية دراسة موضوع احتفاظ التربة بالفسفور، وبعد ذلك ظهرت دراسات وبحوث كثيرة حول هذا الموضوع، ومن نتائجها وجد ان حفظ الفسفور يحدث في معظم الاتربة تقريباً وتحت مختلف درجات تفاعل التربة. في الترب المتعادلة والترب الفاعدية تكون الكاتيونات السائدة وخاصة الكالسيوم والمغتسيوم ومعادن الطين

هي المسؤولة عن حفظ التربة للقسقور، على حين في الاتربة الحامضية يكون الالمنيوم والحديد ومعادن الطين هي المسؤولة بشكل كبير عن عملية الاحتفاظ ويقصد باحتفاظ التربة بالقسفور هو ذلك الجزء من الفسفور الذي يخمَّل ويرتبط بصورة ضعيفة غير قوية بحبيبات التربة (جزء التربة الصلب) الذي يمكن استجلاصه بجامض خفيف ويكون هذا الجزء المحتفظ به جاهزاً ومتيسراً للنبات. ان ميكانيكية احتفاظ التربة بالفسفور تضم العديد من التفاعلات وهي:

# اولاً: احتفاظ وترسيب الترب الحامضية للفسفور

## ١ - الاحتفاظ بالفسفور بوساطة اكاسيد الحديد والالمنيوم

ان اكاسيد الحديد والالمنيوم وكذلك الاكاسيد المائية لها ، قد توجد بصورة منفردة غير مرتبطة او توجد على شكل مواد مغلفة في حبيبات اخرى للتربة . ومن المعادن التي تمثل هذه الاكاسيد هي limonite و goethite . هذه المعادن تتفاعل مع الفسفور الدائب في علول التربة الحامضية على صورة ، H<sub>2</sub>PO . وينتج عن هذا التفاعل قوسفات الحديد او الالمنيوم المرتبطة بالمعادن وبذلك بتحول الفسفور الذائب المتيسر للنبات الى فسفور غير ذائب كما في المعادلة الآتية :



هنا يلاحظ بأن ميكانيكية هذا الاحتفاظ تعتمد على احلال بوH2PO على OH على سطوح معادن اكاسيد الحديد والالمنيوم.

#### ٢ - الترسيب بوساطة ايونات الحديد والالمنبوم

في الاثربة الحامضية ذات درجة التفاعل المنخفضة يزداد تركيز ايونات الحديد والالمنيوم في محلول التربة ، التي تقوم بدورها بالتفاعل مع الفسفور الموجود على صورة  $H_2PO_4$  الذي يكون بصورة ذائبة وجاهزة للامتصاص من قبل النبات. ونتيجة هذا التفاعل يتحول القسفور الذائب والجاهز الى فسفور غير ذائب مترسب وغير جاهز للامتصاص من قبل

النبات على شكل فوسفات الحديد او فوسفات الالمنيوم ويذلك يترسب الفسفور من علول الثربة ويصبح بعيداً عن متناول النبات. كما في المعادلة الآثية:

# ٣- الاحتفاظ إو التثبيت بالطين السليكاتي

ان فسفور التربة الذائب في محلول التربة بمكن ان يتحد بمعادن الطين من نوع 1:1 او 2:1 مثل الكاولنيت ، الموتمورولنيت والاليت في الاتربة المتوسطة الحموضة ، وهذا الاتحاد يحصل اما عن طريق ازاحة مجاميع الهيدروكسيل من على سطح بلورات معادن الطين ويحل محلها الفسفور الذائب. ان معادن الطين التي يكون فيها ناتج النسبة 200 الطين ويحل محلها الفسفور الذائب ان معادن الطين التي يكون فيها ناتج النسبة هذه عالياً. وهذا يعني ان القيمة المنخفضة تشبتها معادن الطين التي يكون فيها ناتج النسبة هذه عالياً. وهذا يعني ان القيمة المنخفضة للنسبة يدل على زيادة الحديد والالمنيوم في بلورات معادن الطين والطريقة الاخرى للاحتفاظ تكون عن طريق ارتباط الكالسيوم الموجود على سطوح معادن الطين بصورة متبادلة مع الفسفور الذائب في محلول التربة وبذلك تتكون رابطة من الطين – الكالسيوم – الفسفور ومثل هذا الاحتفاظ يسود في معادن الطين من نوع 1:2 لزيادة سعتها التبادلية الذي ومثل هذا الاحتفاظ يسود في معادن الطين الشحنات السالبة على سطوح معادن الطين.

# لانياً: احتفاظ وترسب الترب القاعدية للفسفور

ان تفاعلات الفسفور الموجود في محلول التربة القاعدية التي تؤدي الى انحفاض جاهزية الفسفور ودرجة تيسره للنبات هي كها يأتي :

# ١ - الترسيب على شكل فوسفات الكالسيوم الثنائية

في الترب القاعدية يزداد نشاط وتركيز ايونات الكائسيوم التي تؤدي الى تقليل جاهزية الفسفور وذلك عن طريق تحويله من صورة ذائبة الى صورة غير ذائبة نسبياً ، وهذا يكون عن طريق تفاعل ايونات الكالسيوم الموجودة في محلول التربة مع الفسفور الموجود بصورة بلاثية او فوسفات الكالسيوم الثلاثية المناشبة او فوسفات الكالسيوم الثلاثية

وبهذا نقل درجة ذوبان وجاهزية الفسفور في التربة. وهنا تجدر الاشارة الى ان قابلية الذوبان لمركبات اورثوفوسفات الكالسبوم تكون كما يأتي :

ان درجة ذوبان فوسفات الكالسيوم الاحادية اكبر من درجة ذوبان فوسفات الكالسيوم الثلاثية. الكالسيوم الثلاثية . كذلك يمكن ان يحصل الترسيب على شكل فوسفات كالسيوم قاعدية اخرى مثل hydroxy apatite .

# ٢ - الترسيب على سطح حبيبات كاربونات الكالسيوم

في الترب القاعدية التي تحتوي على كاربونات الكالسيوم بصورة حرة تقل جاهزية الفسفور وذلك بسبب ترسب ايونات الفسفور التي تكون بحالة اتصال او قريبة من حبيبات كاربونات الكالسيوم الحرة على سطوح هذه الحبيبات وهذا الترسيب يزداد بازدياد مساحة سطوح حبيبات كاربونات الكالسيوم وتركيز الفسفور الذائب في محلول التربة.

#### ٣- احتفاظ معادن الطين بالفسفور

في الترب القاعدية والمشبعة معادنها الطينية بالكالسيوم قد يحصل احتفاظ للفسفون الدائب في معلول التربة على سطوح معادن الطين هذه عن طريق تكوين رابطة من الطين – الكالسيوم – الفسفور، كما يحصل في الاتربة الحامضية، وبذلك يقل تركية الفسفور الذائب في التربة. ان مثل هذا التفاعل يكون معدله واطئاً في الترب القاعدية التي تكون درجة تفاعلها اعلى من ٧، وذلك لكون عملية الترسيب على شكل فوسفات الكالسيوم الثنائية يكون معدلها عالياً وسريعاً، ولكن مثل هذا التفاعل قد يحصل في الترب التي تكون درجة تفاعلها اقل من ٦٠٥ يقليل.

في الترب القاعدية والترب الكلسية يكون علاج انخفاض تركيز الفسفور الذائب في علول هذه الترب، بسبب التفاعلات التي ذكرت، عن طريق اضافة كميات كبيرة من الاسمدة الفوسفاتية اكثر من حاجة النبات لهذه الترب من اجل المحافظة على مستوى نشاط جيد وملائم بانمو النبات، للفسفور في التربة.

## 5.5 العوامل الني تؤثر في حفظ فسفور التربة

نظراً لاهمية عملية حفظ الفسفور من حيث علاقتها بجاهزية عنصر الفسفور في التربة وتأثير ذلك على خصوبة التربة وتغذية النبات من ناحية وضع الخطط التسميدية فان من المهم جداً التعرف على العوامل التي تؤثر في حفظ الفسفور في التربة. ومن اهم هذه العوامل هي :--

١- كمية الطين ونوعيته: تؤدي ازدياد نسبة الطين في نسجة التربة الى زيادة مساحة سطوح الطين التي تؤدي الى زيادة درجة الاتصال والارتباط بين فسفور علول التربة ومعادن الطين، وهذه الزيادة لكية الطين تؤدي الى زيادة درجة احتفاظ التربة بالفسفور اما من ناحية تأثير نوعية الطين السائد في مقد التربة على الاحتفاظ بالفسفور فانه في الاتربة التي يسود فيها معادن الطين 1:1 تزداد كمية الفسفور التي يحتفظ بها عاهي عليه في الترب التي يسود مقدها معادن الطين 1:1. ويعتقد بان السبب الذي تعود اليه زيادة احتفاظ معادن الطين 1:1. بالفسفور هو زيادة نسبة اكاسيد الحديد والالمنيوم فيها وكذلك زيادة الاكاسيد المائية للحديد والالمنيوم.

٧ - زمن التفاعل بين الفسفور والتربة: ان تعرض الفسفور المضاف للتربة لفترة زمنية طويلة يؤدي الى زيادة درجة احتفاظ التربة بالفسفور وبذلك تزداد الكية المحتفظ بها من الفسفور. ويمكن من الناحية التطبيقية الاستفادة من هذه النقطة وهي انه لاينصح بان يضاف الفسفور الى التربة بدفعة واحدة قبل ان تكون الجذور قادرة على امتصاص ما يحتاج اليه النبات النامي من هذا العنصر.

وكذلك يمكن ان تساعدنا هذه النقطة في اختيار طريقة اضافة السهاد. ان اضافة السهاد الفوسفاتي بطريقة النثر يعرض الفسفور للاتصال بمساحة سطحية كبيرة لحبيبات التربة وهذا يؤدي الى زيادة الإحتفاظ والتثبيت للفسفور، لذا ينصح باضافة الفسفور قرب النبات لتقليل سطوح الاتصال بين التربة والفسفور التي بدورها تقلل من درجة احتفاظ التربة بالقسفور وخاصة في الترب التي هي ذات سعة احتفاظ او تثبيت عالية.

٣- درجة تفاعل التربة: تعد درجة تفاعل التربة التي هي بين ٥,٥ -٧ افضل درجة تفاعل لتيسر فسفور التربة للنبات وتقل الجاهزية في حالة انخفاض او ارتفاع درجة تفاعل التربة عن هذا الحد. ولقد تم التعرض لذلك عندما تم توضيح المشاكل التي يعانيها الفسفور في الترب الحامضية والترب القاعدية.

3 - من المعروف ان ارتفاع درجة الحرارة يشجع التفاعلات الكيمياوية: ويزيد من معدلها، وبما ان عملية احتفاظ وتثبيت التربة للفسفور هي تفاعل كيمياوي لذلك فان درجة الاحتفاظ بالفسفور من قبل التربة يزداد في اتربة المناطق الحارة او الدافئة عا هو عليه في أتربة المناطق الباردة لزيادة نشاط التفاعل الكيمياوي هذا، وكذلك لارتفاع نسبة اكاسيد الحديد والالمنيوم في اتربة المناطق الحارة والدافئة.

٥- المادة العضوية: لقد اثبت الدراسات بان زيادة محتوى التربة من المادة العضوية عن طريق اضافتها اليها يؤدي الى زيادة جاهزية عنصر الفسفور في التربة وذلك عن طريق احدى العمليتين الآتيتين:

أ- نقليل تعرض الفسفور للعوامل التي تساعد على حفظه وترسيبه. ب- ازاحة الفسفور المحتفظ مه.

وتحصل هاتان العمليتان بالصورة الآتية:

١- ان تحلل المادة العضوية بوساطة الكاثنات الحية الدقيقة يؤدي الى تحرر ثاني اوكسيد الكربونالذي يتفاعل بدوره مع الماء ليكون حامض الكربونيك الذي يعمل على اذابة عدد من المركبات الفوسفاتية غير الذائبة. وبذلك يزداد تركيز الفسفور الذائب في علول التربة.

# Organic Carbon $\longrightarrow$ CO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub>O $\stackrel{\longleftarrow}{\longrightarrow}$ H<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

٢ ان مادة الدبال الناتجة عن تحلل المادة العضوية تزيد من جاهزية الفسفور للنبات وذلك عن طربق:

تفاعل الدبال مع الفسفور مكوناً معقدات الدبال والفوسفات Phosphohumic
 التي تكون اكثر جاهزية للنبات من المركبات الاخرى غير الجاهزة او غير الذائبة
 وخاصة في الترب الكلسية.

- يعمل الدبال على تغليف الفسفور بما يقلل من عملية تعرض الفسفور الأيونات الحديد والالمنيوم في الترب الحامضية والكالسيوم في الترب القاعدية. وبذلك يقلل من عملية احتفاظ الترب للفسفور او ترسيبه من محلول التربة.

- احلال انيون الدبال محل ايونات الفسفور المثبتة او المحتفظ بها على سطوح حييات الطين اوكاربونات الكالسيوم وبذلك يتحرر الفسفور الى محلول التربة ويزداد بذلك تركيز الفسفور الذائب.

- احاطة أيونات الحديد والالمنيوم الذائبة في محلول التربة الحامضية خاصة بايونات الحيوميت (مادة دبالية) الناتجة من تحلل المادة العضوية وتحولها بذلك اي تحويل ايونات الحديد والالمنيوم الذائبة الى ايونات غير ذائبة وبذلك تقلل من درجة تفاعلها مع الفسفور الذائب وتحويله الى صورة غير ذائبة كما في المعادلات الآتية:

٣- حالة فسفور التربة: اذا كانت التربة مشبعة بالفسفور المحتفظ به او المثبت نتيجة الاضافات المستمرة للفسفور فانها بذلك تستنفذ كل العوامل التي تساعد على الاحتفاظ والتثبيت. والفسفور الذي يضاف الى التربة بعد حالة التشبع هذه يكون بحالة متيسرة وجاهزة للنبات، وهذه النقطة مفيدة ويجب ملاحظتها في الزراعة التطبيقية لتحديد كمية السهاد الفوسفاتي اللازم اضافتها في الترب المشبعة والترب غير المشبعة بالفسفور المثبت او المحتفظ به عند وضع الخطط التسميدية للحقل.

#### 5.6 جاهزية الفسفور للنبات

اضافة الى العوامل المؤثرة في احتفاظ وترسيب الفسفور من التربة التي مر ذكرها ودورها في جاهزية عنص الفسفور في الترب الحامضية القاعدية ، هناك طائفة من العوامل الخاصة بالتربة والنبات تؤثر في جاهزية عنصر الفسفور للنبات ومن هذه العوامل هي :

#### ١ - الفسفور في محلول التربة والمقدرة التنظيمية للتربة

ان حركة العناصر الغذائية داخل التربة والى جذور النبات تعتمد بدرجة كبيرة على تركيزها داخل محلول التربة ، وان المحافظة على العنصر الغذائي داخل محلول التربة بتركيز عالى يؤدي الى زيادة جاهزيته للنبات ، اي زيادة كميته المتيسرة للامتصاص من لدن النبات ، وذلك لكون التركيز العالي للعنصر الغذائي للفسفور مثلاً في محلول التربة يؤدي الى زيادة معدل انتشار عنصر الفسفور نحو جذور النبات . وكما هو معلوم بأن النباتات بحاجة الى تجهيز بعنصر الفسفور بالكية التي تحتاجها خلال فترة نموها ولهذا السبب يجب ان يحافظ على تركيز عنصر الفسفور بمستوى ملائم لتمو النبات ولهذا فأن جاهزية عنصر الفسفور لاتعتمد فقط على تركيزه في محلول التربة بل تعتمد ايضاً على مقدرة التربة على المحافظة على الاتعتمد فقط على تركيزه في محلول التربة بل تعتمد ايضاً على مقدرة التربة على المحافظة على

تركيز العنصر في محلول التربة بالمستوى الملائم نمو النبات. ان مقاومة التربة لتغيير تركيز الفسفور في الحلول في حالة اضافة الفسفور الى التربة او استنزافه من التربة تسمى بالقدرة الننظيمية للتربة لعنصر الفسفور(Phosphate buffering Capacity). هذا الننظيم يكون عن طريق وجود توازن بين فسفور محلول التربة والفسفور المدمص أو المحتفظ به.

# ٧ -- توزيع الفسفور في مقد التربة

ليس فقط تركيز الفسفور في محلول التربة في العادة قليلاً بل ان تحرك الفسفور داخل التربة ايضاً واطئ وهذا مما يؤدي الى تجمع الفسفور في الطبقة السطحية للتربة، ويؤثر بشكل كبير على توزيع ونمو الجذور داخل التربة حيث تنتشر في الطبقة السطحية، وجزء قليل منها يتغلغل تحت التربة السطحية. هذه العملية تؤثر سلبياً في جاهزية الفسفور وكميته في التربة وذلك عن طريق:

أ- ضعف نمو الجذور تحت الطبقة السطحية للتربة يقلل من عملية امتصاص العناصر الغذائية والماء وهذه بدورها تؤثر على نمو النبات.

ب- التربة السطحية معرضة لعملية جفاف سريع في حالة انخفاض المحتوى الرطوبي
 للتربة ، وهذا يؤدي الى انخفاض جاهزية القسفور.

ج - النربة السطحية معرضة لعملية انجراف نتيجة التعرية الماثية ، وهذا يؤدي الى فقدان كميات كبيرة من الفسفور مع التربة المفقودة وبذلك يقل محتوى التربة من عنصر الفسفور. ولمعالجة هذه الامور يجب مراعاة مايأتي :

١ – أضافة الفسفور بكمية أكبر من احتياج النبات.

٢ - اضافة الفسفور مباشرة تحت سطح الترية.

٣- اضافة مركبات الفسفور التي لاتتفاعل بقوة مع التربة ، وكذلك يمكن ان تتحرك الى
 اعاق مقد التربة مع ماء المطر أو الري .

٤ - المحافظة على النربة السطحية وصيانتها من التعرية المائية والتعرية الريحية.

# ٣- الجذور وتعمقها داخل مقد التربة

تلعب جذور النبات دوراً كبيراً بتهيئة وزيادة جاهزية العناصر للنبات ومنها عنصر الفسفور، وهذا يكون اما عن طريق تحريها لعنصر الفسفور وهنا كلما كان للجذر نموكثيف وتعمق جيد كانت كمية عنصر الفسفور التي تصل الى النبات كبيرة، على حين انخفاض معدل تعمق الجذور يقلل من الكمية المتصة من هذا العنصر، اما الطريق الاخر فهو ان

العمليات الحيوية للجذور تريد من طلب النبات لعنصر الفسفور. من هذا يتضع بان الجذور ذات التمدد الجيد والكتافة الكبيرة تشارك في تجهيز عنصر الفسفور في الرب ذات المحتوى الواطئ للفسفور يمكن تسهيل عملية امتصاص الفسفور في الوقت الحاضر عن طريق زيادة التمدد الجذري بوساطة الكاثنات الحية الدقيقة (القطريات من نوع طريق زيادة التمدد الجذري بوساطة الكاثنات الحية الدقيقة (القطريات من نوع حيث امتصاص الماء والعناصر الغذائية وخاصة الفسفور وبذلك يزداد تمدد وتعمق الجذور وكذلك مساحة الاتصال بين التربة والجذور فترداد بذلك كمية وسرعة امتصاص النبات للفسفور. كذلك يمكن ان تعمل هايفات القطريات هذه على تجمع الفسفور في اجسامها وتجهيز النبات به بالفترات التي تكون بها جاهزية فسفور التربة واطئة. ويمكن فذه الفطريات ان تمتص الفسفور الموجود في محلول الترب والقسقور الصلب المحمول على مطوح حبيبات التربة وظهر ايضاً بأن فذه الفطريات قابلية قليلة على استهلاك الفسفور غير الجاهز مثل فسفور الصحور القوسفاتية. ومن هذا يتضح بأن تلويث الترب الفقيرة بهذا العنصر طالترب ذات القابلية المالية على امتصاص الفسفور حتى في الترب الفقيرة بهذا العنصر والترب ذات القابلية المالية على تثبيت الفسفور.

ومن الدراسات والبحوث حول دور المايكورايزا في نمو النبات وتغذيته وجد الباحثان ومن الدراسات البحوث حول دور المايكورايزا. واشار (Saif, 1987)ان التلقيح بفطريات وفول الصويا نتيجة لاصابتها بلمايكورايزا. واشار (Saif, 1987)ان التلقيح بفطريات المايكورايزا ادى الى زيادة معنوية في الاوزان الجافة للمجموعين الخضري والجلري والجدري والامتصاص الكلي للفسفور والنيتروجين والبوتاسيوم والكالسيوم والمغنيسيوم لاربعة وعشرون نوعاً من نباتات المراعي النجيلية والبقولية. ووجد (العاني ١٩٩٣) بان التلقيح بالفطر . وحاصل نبات المراعي النجيلية والبقولية في عدد القرنات / نبات ووزن ١٠٠ بذرة وحاصل نبات فول الصويا الفردي وازداد حاصل البدور بنسبة ١٩٪ كما سبب التلقيح بهذا الفطر زيادة معنوية في نسبة وحاصل البروتين والزيت وتركيز النيتروجين والفسفور والبوتاسيوم في بذور فول الصويا . وكذلك وجد هذا الباحث في تجربة حقلية اخرى على نبات الحنطة بان التلقيح بالفطر الفوري وحاصل الجوب والحاصل البايولوجي ودليل نبات الحصاد وكما ادى التلقيح بهذا القطر الى زيادة معنوية في تركيز القسفور في البدور. ووجد ووزن ١٠٠ حبة وحاصل النبات الفري وحاصل النبات الفري المناقل النباقي المحاد وكما ادى التلقيح بهذا القطر الى زيادة معنوية في تركيز القسفور في البدور. ووجد الباحث (الطائي ۱۹۹۸) بأن الفطر Giomus mosseae قد اكسب العائل النباقي الباحث (الذرة الصفراء) قدرة عالية على مقاومة التراكيز اللحية لحد ٢ دسي ميمنزام ، وكذلك (الذرة الصفراء) قدرة عالية على مقاومة التراكيز اللحية حدد دسي ميمنزام ، وكذلك

وجد بان اضافة الفطر مع البذورعند تهيئة الشتلات لنبات الطاطة قد اكسب نبات الطاطة ايضاً مقاومة للملوحة لحد ٢ دسي سيمنز/م.

#### 5.7 الفسفور في النبات

#### 5.7.1 الوظائف الحيوية للفسفور

يوزع الفسفور الذي يمتصه النبات على كل خلية حية داخل النبات للمشاركة في العمليات الحيوية للنبات ومن اهم العمليات التي يشارك فيها الفسفور هي : تحليل الكاربوهيدرات والمواد الاخرى الناتجة عن عملية التركيب الضوئي لتحرير الطاقة اللازمة للعمليات الحيوية للنبات وفي غياب الفسفور يقل معدل تكوين الكاربوهيدرات كالسكريات والنشاء والسليلوز . يساعد الفسفور ايضاً في عملية تكوين وانقسام الخلايا ، ذلك ان غياب هذا العنصر يؤدي الى تحديد تكون الاحاض الامينية والبروتينات التي هي اساس بناء النخلايا النباتية ، وكذلك يعمل على المشاركة الفعالة في والبروتينات الوراثية عن طريق الهالكليا النباتية ، وكذلك يعمل على المشاركة الفعالة في فقل الصفات الوراثية عن طريق الهالكليا النباتية ، وكذلك يعمل على المشاركة الفعالة في طريق مشاركة الفسفور في تركيب العديد من المركبات التي تشارك في تكوين الها RNA طريق مشاركة الفسفور في تركيب العديد من المركبات التي تشارك في تكوين الها RNA عن المركبات هي :

- uridine triphosphate UTP إيمناج الى هذا المركب في تكوين السكروز والكالوز.
  - Cytidine triphosphate CTP اليه في تكوين الفوسفوليبدات.
- Adenosine triphosphate ATP إيحتاج اليه في توليد الطاقة وتكوين مركبات عضوية.

وهناك مادة اخرى تشارك في تكوين اله RNA يشترك الفسفور في تركيبها وهي (Guanosine triphosphate) وهناك الفسفور في تحفيز نمو وتطور الجذور، ونضع النبات وتكوين البذور والثمار.

نظراً للوظائف العديدة والمختلفة التي يقوم بها الفسفور في عمليات البناء الحيوية فإن نقص الفسفور بالترية أو التجهيز بالكية غير المتاسبة لتمو النبات يؤثر سلبياً في نمو وتطور النبات ، لذا يجب أن تكون في التربة كمية جيدة من الفسفور الجاهز لسد احتياجاته من هذا العنصر.

بصورة عامة تظهر اعراض نقص الفسفور على الاوراق القديمة التي تكون في اكثر الاحيان ذات لون اخضر داكن. بعض النباتات الحولية تتصف سيقانها بلون محمر ناتج عن تكون مادة الانتوسيانين. اللون البني يشوب اوراق اشجار الفاكهة ومثل هذه الاوراق تسقط قبل اكتمال نضجها، وكذلك تظهر اشجار الفاكهة تناقصاً في معدلات نمو الاغصان الحديثة وفي اكثر الاحيان يكون تطور وتفتح البراعم غير جيد. وتكون نوعية الثمار والبذور غير جيدة في النباتات التي تعاني من نقص الفسفور. النباتات بصورة عامة نتصف بنمو بطئ وتكون صغيرة وذات نمو جذري محدود وسيقان رفيعة.

يشير (Bennett 1993)بان التراكيز الملائمة لعنصر الفسفور في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نموجيد هي ٢٠٠ ٪ – ٢٠٠ ٪ اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة او الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٢٠٠ ٪ – ٢٠٠ ٪ . اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز المخاصة بعنصر الفسفور التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة النمو الخضري ولكل من الاوراق والنبات ككل ايضاً فهي ٢٠٠٠ ٪ اما عند مرحلة النمو العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ٥٠٠ ٪ وذلك عند تحليل كل من الاوراق والنبات ككل .

والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر الفسفور في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ١٩٠، ٪ و ٢٧، ٪ ... ٣٠، ٪ . بالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر الفسفور الكلي في نصل الاوراق هي على التوالي ١١٨٨ ٪ ١ ٪ - ١١٧٥ ٪ وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر الفسفور في الاوراق مي وي ... ٢٠٥٠ ٪ .

اما بالنسبة لنبائي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الفسفور في اوراق النبات الحكامل النضج هو ٢٠٠٪ / -٦٠٠٪ ، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر المنسفور هو ٢٠٠٠٪.

19%

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الفسفور هي على التوالي اعلى من ٠,٢٪ واقل من ١٠،٢٪. وفي نبات الفاصوليا قان التراكيز الملائمة لعنصر الفسفور عن تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٥,٢٠٪ - ٠,٦٠٪، وفي نبات البطاطا قان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر الفسفور الكلي في نصل اوراق النبات هي على التوالي ١٠٨٠٠ جزء بالمليون و ١,٠٠٠ - ١,٧٥٠ جزء بالمليون. اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشمرة فان التراكيز الاعتبادية وتراكيز حالة النقص لعنصر الفسفور في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي التوالي ٥٠٠٠ التوالي من ١٠١٠٪ وفي اوراق اشجار الكثرى هي على التوالي التوالي ١٠٥٠٠٪ وفي اوراق اشجار الكثرى هي على التوالي

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الفسفور في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٠،١٠٪ و ٠،١٠ ٪. وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين، فإن التراكيز الملائمة لعنصر الفسفور هي ٠،١ ٪ ٣٠٠٠ ٪.

اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة المخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر الفسفور هي على التوالي اقل من ٠,١٥٪ و ٠,١٠٠٠٪ و ٠,٢٠٠٪ و ٢٠,٠٠٠٪ و ٢٠,٠٠٠٪ و ٢٠,٠٠٠٪

#### 5.8 الاسمدة الفوسفاتية

يرجع تاريخ وجود الاسمدة الفوسفائية الى منتصف القرن التاسع عشر عندما أشار . Van liebig سنة ١٨٤٠ الى ان قيمة العظام السهادية تزداد بعد معاملتها بالحامض ، ومن . المعروف ان العظام تحتوي على نسبة لابأس بها من الفسفور. وكذلك وجد Thon Blawer سنة ١٨٤٣ طريقة لتحضير سماد السوير فوسفات تجارياً وذلك عن طريق معاملة الصبخور الفوسفائية بحامض الكبريتيك ومن ذلك الحين يعد سماد السوير فوسفات اكثر الاسمدة الفوسفائية انتشاراً.

ان الاساس في صناعة الاسمدة الفوسفاتية يعود الى الترسبات الطبيعية للصخور الفوسفاتية واهم المناطق التي توجد فيها هذه الصخور هي تونس، والمغرب، وأنكلترا، وفرنسا، وبلجيكا، والنرويج، والسويد، وروسيا، والصين، وكندا، والمكسيك وشيلي. وكذلك توجد في العراق في منطقة قرب الرطبة في محافظة الانبار وهذه المنطقة تمتد الى

الاراضي السبورية والاردنية وتقدر كمية خامات الفوسفات بملايين الاطنان. أن التركيب الكيمياوي لهذه الصخور بمكن توضيحه بالجدول الآتي:

الجدول ( ٢٠) التركيب الكيمياوي لعبد من الصخور الفوسفاتية (ولاية فلوريدا/ اميركا)

النسبة	المادة
40,04	حامض الكبريتيك
٧٧,٥٠	$[Ca_3(PO_4)_2]_3$
٧,٠٣	SiO <sub>2</sub> غير الذائبة
٠,١٠	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>
۰ ۳٫۲	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>
01,80	CaO
Y,£0	CO <sub>2</sub>

في مجال الصخور الفوسفاتية تجدر الاشارة الى أن هذه الصخور قد استعملت مباشرة في عدد من الدول كأسمدة فوسفاتية وادى استعالها الى استجابة العديد من النباتات لها مثل المثرة الصفراء ، والقطن والشوفان وبعض الحشائش. وكانت نتيجة هذه الاستجابة زيادة الحاصل. ويصورة عامة ان اضافة الفسفور على شكل صخور فوسفاتية يحتاج الى كميات كبيرة من هذه الصخور مقارنة بالكيات التي تضاف من الاسمدة الفوسفاتية الاخرى. ولقد وجد من البحوث والدراسات بأن اضافة ٧١٧ كغم / هكتار من P2Os على شكل صخور فوسفاتية تعطي تأثيراً مشابهاً لاضافة ١٥٧ كغم / هكتار من P2Os على شكل صخور فوسفاتية تعطي تأثيراً مشابهاً لاضافة ١٥٧ كغم / هكتار من P2Os على شكل سوبر فوسفات.

في هذا الباب سوف نتطرق الى اهم الاسمدة الفوسفاتية التجارية الشائعة الاستعال ومن هذه الاسمدة.

#### ١ - السوبر فوسفات الاعتيادي

ان سماد سوبر فوسفات الاعتيادي ( $CaH_4(PO_4)_2.H_2O_3$ ) سماد فوسفاتي ذو لون  $P_2O_5$  / ۲۰ سماد على ۲۰ /  $P_2O_5$  بنتي – ابيض يسوق على شكل حبيبي او مسحوق . يحتوي هذا السياد على ۲۰ /  $P_2O_5$  (اي ۹۹ / ۲۰ ) ، و ۱۹ – ۲۲ / كالسيوم و ۱۰ – ۲۲ / كبريت . كذلك يضم السياد نسبة قليلة من المغنيسيوم ، والحديد ، والنحاس ، والمنغنيز ، والزنك والكلوريد . أما من حيث درجة ذوبانه بالماء فإن ۸۵ / من كمية الفسفور التي يحتويها تكون ذائبة بالماء .

يصنع هذا السهاد من تفاعل حامض الكبريتيك (٩٣ – ٩٨٪ حامض) مع الصخور الفوسفاتية المطحونة كما في المعادلة الآتية :

 $Ca_{10}(PO_4)_4F_2 + 7H_2SO_4 + 3H_2O \longrightarrow 3CaH_4(PO_4)_2 \cdot H_2O + 7CaSO_4 + 2HF$ 

ان مايقارب ٨٥٪ من فسفور هذا السهاد يكون على صورة بـH2PO القابل للذوبان بالماء وتكون البقية اما على صورة بـPO غير الذائبة بالماء ، لذا يعد من الاسمدة المهمة للنبات . إلا أن استعاله قل في الوقت الحاضر بسبب انخفاض نسبة القسفور التي يحتويها عن محتوى بقية الاسمدة الفوسفاتية كذلك هناك عدد من المشاكل في تخزين هذا السهاد نتيجة الحموضة الزائدة ، اضافة الى أن من عيوب هذا السهاد هو التجمع على شكل كتل .

#### ٢ - سوبر فوسفات الثلائي

ان سماد السوبر فوسفات الثلاثي ( $CaH_4(PO_4)_2H_2(O)$ ) سماد فوسفاتي ذو لون بني البيض يسوق على شكل حبيبات كروية او على شكل مسحوق. يحتوي هذا السهاد على البيض يسوق على شكل حبيبات كروية او على شكل مسحوق. يحتوي هذا السهاد على  $P_2O_5$  (اي ٢٠ – ٢٢ % ) ، ٢١ – ٢١ % كالسيوم و ٢ – ٢ % كبريت. ومعظم الفسفور الذي فيه قابل للذوبان بالماء. يصنع هذا السهاد من تفاعل حامض الفسفوريك مع مسحوق الصخور الفوسفاتية كما في المعادلة الآتية :

# $Ca_{10}(PO_4)_6F_2 + 14H_3PO_410H_2O \longrightarrow 10CaH_4(PO_4)_2H_2O + 2HF$

يعد هذا السهاد من الاسمدة الفوسفاتية الواسعة الانتشار في الاسواق التجارية لاعتباره من الاسمدة ألجيدة التي اثبتت التجارب استجابة النباتات المحتلفة ل، عند اضافته لمختلف، الترب. ان الفرق بين هذا السهاد وسماد السوير فوسفات الاعتبادي اضافة الى اختلاف المواد الداخلة في التصنيع هو احتواء هذا السهاد على نسبة أعلى من القسفور على الرغم من تشايه الصيغة الكيمياوية لكلا السهادين..

#### ٣- سوبر فوسفات المركز

هذا الساد يحتوي على 30 %  $P_2O_5$  (اي  $P_2O_5$ ) ومعظم الفسفور الموجود فيه يكون على صورة  $P_2O_5$  على حين يكون فسفور السوبر فوسفات الثلاثي على صورة على صورة  $P_2O_4$ . ان فقدان جزيئة الماء من السوبر فوسفات الثلاثي مع جزء من غاز الفلورين ومواد متطايرة اخرى يؤدي الى تكون السوير فوسفات المركز. يصنع هذا السياد من تفاعل حامض الفسفوريك مع مسحوق الصخور الفوسفاتية . ان  $P_2O_5$  من المياد قابل للذوبان بالماء ، وان استجابة النباتات لهذا السياد تشابه استجابتها لسياد السوير فوسفات الثلاثي .

#### ٤ - حامض الفسفوريك

ان حامض الفسفوريك (H3PO4) له دوركبير في صناعة الاسمدة الفوسفاتية ولذا يعد مادة خاماً في صناعة الاسمدة ولكن قد يضاف هذا الحامض بنسب قليلة مقارئة بالنسبة المستعملة في الصناعة الى التربة مع مياه الري كساد فوسفاتي خاصة في الترب القاعدية ولا يضاف للاتربة الحامضية.

هناك طريقتان اساسان في تصنيع حامض الفسفوريك وهذه الطرق هي: الطريقة الرطبة وهي طريقة كيمياوية، والاخرى طريقة تعتمد على الحرارة وتحتاج الى عنصر الفسفور. في الوقت الحاضر تزداد صناعة الحامض بالطريقة الاولى وخاصة في الولايات المتجدة الاميركية.

الطريقة الرطبة: يصنع حامض الفسفوريك بهذه الطريقة الكيمياوية عن طريق
 تفاعل حامض الكبريتيك مع الصخور الفؤسفاتية المطحونة كما في المعادلة الآتية:

..  $^{7}_{2}(PO_{4})_{6} + 10H_{2}SO_{4} + 20H_{2}O \longrightarrow 10CaSO_{4}2H_{2}O + 2HF + 6H_{3}PO_{4}$ 

هذه العُملية تعتمد على ثلاث خطوات اساس هي:

- ١) تفاعل حامض الكبريتيك مع الصخور الفوسفاتية لتكوين الحامض مع الجبس.
  - ٢) فصل وغسل الحامض من الكبريتات (اي الجبس) بالماء.
    - ٣) تركيز الحامض اي زيادة نسبة الفسفور بالتبخير.

إن الحامض الذي يصنع بهذه الطريقة يحتوي على ٢٨ - ٣٠ / ٢٩٠ ، وهذه الطريقة تعد من ارخص الطرق لتصنيع حامض الفسفوريك. ولا يضاف هذا الحامض عموماً الى التربة بصورة مباشرة بسبب عدم نقاوته لاحتوائه على مركبات الحديد، والالمنيوم والكالسيوم، والفلورين والكبريت التي تجعله صعب النقل والاستعال.

#### ب- طريقة الحرارة

يصنع حامض الفسفوريك بهذه الطريقة تبعاً للخطوات الآتية :

$$Ca_3(PO_4)_2 + 3SiO_2 + 5C \xrightarrow{1593C^{\circ}} 3(CaO.SiO_2) + P_2 + 5CO$$

2P<sub>2</sub> → 2P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

 $P_2O_5 + 3H_2O \longrightarrow 2H_3PO_4$ 

ان تركيز هذا الحامض هو -A = A ويحتوي على  $P_2O_5$  /  $P_2O_5$  /  $P_3$  ويحتوي على  $P_3$  /  $P_3$  (أي الفسفور الذي  $P_3$  /  $P_3$  ). ولقد اثبت التجارب نجاح استعاله مع ماء الري مصدراً للفسفور الذي يزود به النبات. هذا الحامض يكون سهل النقل والاستعال مقارناً بالحامض غير النقي المصنع بالطريقة الكيمياوية ولكن هذه الطريقة اغلى من الطريقة الكيمياوية إذ ان سعر وحدة واحدة من  $P_3O_5$  ( $P_3O_5$ ) بطريقة الحرارة يبلغ ضعف سعر الوحدة الواحدة من  $P_3O_5$  بالطريقة الكيمياوية .

#### ٥ - حامض الفسفوريك الممتاز (السوبر)

يحتوي هذا السهاد على  $P_2O_5$   $P_2O_5$  (أي  $P_3$ )، وهذا الحامض يصنع من الحامض المصنع بالطريقة الكيمياوية بعد ان تقلل كمية الماء المستعملة ويزداد بذلك تركيز الفسفور. وهذا الحامض مزيج من orthophosphoric acid و orthophosphoric عنائج المخليطة ولكن اثبتت ايضاً نتائج acid.

$$2H_3PO_4 \xrightarrow{\Delta} H_4P_2O_7 + H_2O$$

 $H_3PO_4 + H_4P_2O_7 \xrightarrow{\Delta} H_5P_3O_8 + H_2O \uparrow$ 

## ٢- ميتافوسفات الكالسيوم

ان سياد ميتافوسفات الكالسيوم ( $(Ca_3(PO_3)_2)$ ) سياد ابيض مشوب باللون الرمادي ، ويشابه بالمظهر الرمل الناعم ويحتوي على  $P_2O_5$  ( $P_2O_5$ ) ،  $P_2O_5$  من الكالسيوم ، و ٢ ٪ سليكون ، و ٣ ٪ حديد والمنيوم و  $P_2O_5$  فلورين ويصنع من حرق عنصر الفسفور مع الهواء وامتصاص  $P_2O_5$  الناتج من لدن الصخور الفوسفاتية كما في المعادلات الآتية :

$$2P_2 + 5O_2 \xrightarrow{\Delta} 2P_2O_5$$

 $Ca_{10}(PO_4)_6F_2 + 7P_2O_5 + H_2O \longrightarrow 10Ca(PO_3)_2 + 2HF$ 

إن ميتافوسفات الكالسيوم النانجة عن هذا التفاعل تكون سائلة ، ويعد ذلك تصلب بالتبريد الى مادة شبيهة بالزجاج من حيث المظهر تتفتت بعد ذلك قطعاً صغيرة ثم تطحن للحصول على حبيبات صغيرة جداً.

ان استجابة النباتات عدا الخضراوات لهذا السهاد افضل من استجابتها للسوير فوسفات المركز في الترب الحامضية ، أما استجابة النباتات لهذا السهاد في الاتربة القاعدية فهو مختلف. فني المناطق الرطبة يشابه من حيث التأثير على النباتات سعاد السوير فوسفات المركز ولكن سعاد السوير فوسفات المركز ولكن سعاد السوير فوسفات المركز يتفوق عليه ينسبة قليلة بسبب ان درجة ذوبان سعاد الميتافوسفات الكالسيوم اقل من درجة ذوبانه . وبعد هذا السهاد من الاسمدة الاقتصادية من حيث التصنيع بالطريقة التي ذكرت .

#### ٧- فوسفات الكالسيوم الثلاثية المنصهرة

إن سماد فوسفات الكالسيوم الثلاثية المنصهرة  $[Ca_3(PO_a)_2]_3(CaO)$  سماد ذو لون مائل للاسوداد يشابه الرمل المغلف بالفحم . يحتوي هذا السماد على 4.7 - 70.7 (أي 4.7 - 10.7 - 10.7) ، و • • ٪ كالسيوم مع 4.7 - 10.7 - 10.7 من الصخور الفوسفاتية بعد ازالة الفلورين منها بالحزارة كما في المعادلة الآتية :

$$Ca_{10}(PO_4)_6F_2 + H_2O \xrightarrow{1400C^\circ} [Ca_3(PO_4)_2)_3]. CaO + 2HF$$

وهو يعد من المصادر الفوسفاتية المهمة لأتربة المناطق الرطبة وتقدر كفاءته بـ ٧٥– ٨٠٪ من كفاءة السوير فوسفات المعتادة من حيث استجابة المحاصيل الزراعية له.

#### الم العاد Basic slag

هذا السياد الفوسفاتي  $P_2O_5SiO_2$  مسحوق ذو لون قهوائي غامق يحتوي على  $P_2O_5SiO_3$  من الكالسيوم و  $P_2O_5$   $P_2O_5$  . وهذا السياد ناتيج ثانوي في صناعة الحديد والصلب ويستخلص عن طريق الاكسدة في درجات الحرارة العالية بوجود مواد قاعدية لتكوين  $P_2O_5$  هنا لابد من اكسدة السيليكا والكربون والمنغنيز في المعادن الخام ثم تزال هذه الشوائب من المادة المنصهرة قبل حرق الفسفور للحصول على السياد. ويعد هذا السياد مصدراً مهماً للفسفور والكالسيوم ، بالاضافة الى أنه يحتوي على المغنيسيوم ، والحديد ، والمنفنيز ، وقليل من البورون . ويعد مهماً لمراعي الترب المهلة .

#### ٩- فوسفات العظام

هو مادة بيضاء اللون مائلة الى الرمادية تصنع من غلي وتبخير مادة العظام تحت ضغط عال لازالة الشحوم وبعد ذلك تطحن من اجل سهولة استعالها وتوزيعها . يحتوي سماد فوسفات العظام على 1-7 لا نيتروجين و 27-7 20 (أي 1-7 10 ) . يعد هذا الساد افضل من الصحور الفوسفاتية كمصدر للفسفور الجاهز ، ويمكن استعاله في الحدائق المنزلية لنباتات الازهار .

#### ١٠ - فوسفات الأمونيوم

ان سماد فوسفات الامونيوم ذو لون ابيض مائل الى الرمادي داكن وهو على شكل حبيبات كروية. يصنع هذا السماد من تفاعل الامونيا مع حامض الفسفوريك للحصول على سماد فوسفات الامونيوم الاحادية الذي يحتوي على 11 / نيتروجين و 17 / 1 (أي 17 / 17 / 17 ) وكذلك سماد فوسفات الامونيوم الثنائية الذي يحتوي على 17 – 17 / / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 / 17 /

 $NH_3 + H_3PO_4 \longrightarrow NH_4H_2PO_4$ begin illustration in the second of the second in the

 $2NH_3 + H_3PO_4 \longrightarrow (NH_4)_2HPO_4$  in the density of the second of the second s

هذه الاسمدة قابلة للذوبان بالماء بسبب صناعتها من اسمدة سائلة واملاح قابلة للذوبان بالماء، ولهذا ينصح باستعلها للنباتات ذات النمو السريع مثل محاصيل الحبوب والنباتات العلفية. ويمكن استعلها مع محاصيل الذرة الصفراء والقطن والتبغ والنباتات الحضرية واشجار الفاكهة. ينصح بعدم وضعها بالقرب من موضع البذور او البادرات عند اضافتها للتربة.

#### ١١ - نترات - فوسفات الامونيوم

سماد نترات - فوسفات الأمونيوم سماد حبيبي يحتوي على ٣٠٪ نيتروجين و ٤,٤٪ P (أي ١٠٪ ا٪ وP2O5). يصنع هذا السماد من نترات الامونيوم الصلبة ، والامونيا اللاماثية وحامض الفسفوريك. ويضاف مباشرة الى التربة ويجب ان يضاف مع البوتاسيوم للترب الفقيرة الى عنصر البوتاسيوم. اذا كانت الكمية المقدرة من هذا السماد لاتتجاوز ١١٢ كغم المكتار فيمكن اضافتها على جانب مروز او خطوط الحقل خاصة بالنسبة لنباتات الذرة الصفراء والحنطة اما اذا كانت الكمية المراد اضافتها اعلى من ١١٢ كغم المكتار فينصح باضافتها بطريقة النثر او خطوط جانبية تحت مهد البلور.

#### ١٧ - فوسفات الامونيوم - البوريا

 $P_2O_3$  يكون هذا السياد على شكل حبيبي ذا لون رمادي وتكون نسبة النيتروجين الى  $P_2O_3$  اما 1-7 او 7-1. ان 1.5 من نيتروجين هذا السياد موجود على شكل فوسفات الامونيوم و 1.5 على شكل يوريا. هذا السياد يجب ان لا يوضع قرب البذور لتأثيره عليها ، وكذلك يجب ان لا يضاف على سطح التربة مباشرة خوفاً من فقدان النيتروجين على شكل نترات بل يجب ان يخلط بالتربة عند الاضافة.

#### ١٣ - سوبر فوسفات الامونيوم

ان سماد سوبر فوسفات الأمونيوم سماد حبيبي رمادي اللون يصنع من تفاعل الأمونيا اللامائية مع السوبر فوسفات الاعتيادي . يحتوي السماد الناتج على 3 ٪ نيتروجين و 17 ٪ 17 وكذلك يصنع هذا السماد من تفاعل الامونيا اللامائية مع السوبر فوسفات المركز والسماد الناتج يحتوي على 18 ٪ نيتروجين و 18 ٪ 19 (اي 18 ٪ 19 ) . هذا السماد ذو تأثير حامضي على محلول التربة .

#### 14 - فوسفات النتريك ،

سياد فوسفات النتريك حبيبي ذو لون رمادي مائل الى الأبيض. يحتوي هذا السياد على  $P_2O_5$  (اي  $P_2O_5$ ). يصنع هذا على  $P_2O_5$  (اي  $P_2O_5$ ). يصنع هذا السياد من تفاعل الصخور الفوسفاتية مع حامض النتريك وبعد ذلك يضاف الى الناتج الأمونيا كما في المعادلات الآتية:

 $Ca_{10}(PO_4)_6F_2 + 14HNO_3 + 3H_2O \longrightarrow 3Ca(H_2PO_4)_2H_2O + 7Ca(NO_3)_2 + 2HF$ 

 $Ca(H_2PO_4)_2 + Ca(NO_3)_2 + 2NH_3 \longrightarrow 2CaHPO_4 + 2NH_4NO_3$ 

ويمكن ان يضاف خليط من حامض النتريك والكبريتيك الى الصخور الفوسفاتية للحصول على سماد يحتوي على الكبريت لتغطية صلبية سماد فوسفات النتريك في الترب التي تعاني من نقص الكبريت كما في المعادلة الآتية :

 $Ca_{10}(PO_4)_6F_2 + 12HNO_3 + 4H_2SO_4 \longrightarrow 6H_3PO_4 + 4CaSO_4 + 6Ca(NO_3)_2 + HF \uparrow$ 

# وناتج هذا التفاعل يضاف اليه الامونياكما في المعادلة الآتية :

 $6H_3PO_4 + 4CaSO_4 + 6Ca(NO_3)_2 + 2HF + 13NH_3 \longrightarrow 5CaHPO_4 + NH_4H_2PO_4 + 4CaSO_4 + 12NH_4NO_3 + CaF_2$ 

لقد وجد من الدراسات بأن سماد فوسفات النتريك المصنوع من حامض النتريك والكبريتيك احدث استجابة لدى نباتات القطن وتأثير هذا السهاد يشابه تأثير فوسفات الامونيوم ذات النسبة المتساوية من النيتروجين والفسفور.

# 5.9ملاحظات عامة حول التسميد الفوسفاتي

- المضل اضافة الاسمدة الفوسفاتية بطريقة الخطوط قرب النباتات بدلاً من نثرها على سطح التربة وذلك لكون طريقة النثر تعرض حبيبات السهاد الى مساحة اكبر من سطوح حبيبات التربة وكاربونات الكالسيوم عما يعطي فرصة اكبر لحفظ وتثبيت كمية كبيرة من الفسفور المضاف وبذلك تقل كمية الفسفور الذائب في محلول التربة لسد احتياجات النبات ، على حين تقل بطريقة الخطوط والسطور (Banding) سطوح التلامس بين السهاد وحبيبات التربة ، ولهذا اهمية كبيرة في الترب ذات القدرة العالية على تثبيت الفسفور.
  - لا يفضل استعال الاسمدة الناعمة على شكل مسحوق في الترب الحامضية والمتعادلة
     بل ينصح باستعال الاسمدة على شكل حبيبي في حالة احتواثها على نفس الكمية من الفسفور الجاهز والقابل للذوبان بالماء.
  - ٣- يفضل استعال الاسمدة الفوسفاتية الحبيبية ذات درجة الذوبان العالبة في الترب الكلسية. كذلك لا ينصح باستعال الاسمدة الفوسفاتية النيتروجينية الحبيبية ذات درجة ذوبان اقل من ٥٠٪ في الترب الكلسية.
  - ٤ تقل فعالية الاسمدة الفوسفاتية ذات درجة الذوبان الواطئة بالماء كلم ازداد حجم حبيباتها.
  - لا يمكن الحصول على استجابة واضحة وكبيرة بالنمو والانتاج في حالة اضافة الاسمدة الفوسفاتية إذا كانت التربة تعاني من نقص العناصر الغذائية الاخرى وخاصة النيتروجين والبوتاسيوم.

- ٣- يجب ان لايضاف سماد فوسفات الامونيوم الثنائية بالقرب من البذور النامية والبادرات او بالاتصال بها ، ابتعاداً من حصول اضرار لها كالاحتراق وخاصة نباتات الذرة الصفراء والبيضاء وفول الصويا.
- ان اكثر الاسمدة الفوسفاتية استعالاً في الزراعة العراقية هو سماد السوبر فوسفات الثلاثي وذلك لاعتباره من الاسمدة الكفوءة والتي اثبتت التجارب استجابة معظم المحاصيل الزراعية لاضافته ولمختلف الترب. يضاف الى هذا السماد هو السماد المركب NP الذي يعتبر ايضاً من الاسمدة الواسعة الانتشار.

# الفضار التيلين

# 6.0 البوتاسيوم

#### 6.1 نظرة عامة

البوتاسيوم عنصر مهم في خصوبة التربة وتغذية النبات وأهنيته لاتقل عن اهمية كل من النتروجين والفسفور. ان عنصر البوتاسيوم كثير الانتشار في قشرة الارض وان معدل احتوائها له يقدر بـ ٢,٣ ٪ - ٢,٦ ٪ وزناً. ان عتوى الترب المعدنية من البوتاسيوم - في المعتاد - اكبر بكثير من محتواها من النيتروجين او الفسفور. وان محتوى الترب الناعمة من البوتاسيوم اعلى من محتوى الترب الخشنة النسجة ؛ وذلك بسبب زيادة محتوى الترب الناعمة من مادة الطين. وبصورة عامة بمكن القول إن نسبة البوتاسيوم بالترب لاتتغير بسرعة ولفترة زمنية طويلة وان آفاق التربة A و C تحتوي تقريباً على نفس النسبة من البوتاسيوم الكلي وهذه النسبة للبوتاسيوم الكلي تتراوح مابين: ١٠٠٪ الى ٤٪ وزناً في مختلف الترب وان معدل محتوى الترب يقرب من ١٠٥٪، والجدول (٢١) يوضح محتوى آفاق التربة من البوتاسيوم الكلي للترب مختلفة النسجة.

# الجدول (٢١) محتوى آفاق الترب المختلفة النسجة من البوتاسيوم الكلي :

	%K			
افق C	افق B	افق A	الرتبة	نسجة التربة
1,4	1,4	١,٧	Alfisol	مزيجية سلتية
١,٨	١,٥	۲,۳	Aridisol	مزيجية
۲,٤	١٫٨	۲,۱	Inceptisol	مزيجية طينية
٠,١	*,1	٠,١	Oxisol	طينية
٠,٢	۳٫۳	۳٫۳	Ultsol	مزيجية رملية
			Thomason a	i nd Troch 1979 الصدر

#### 6.2 اشكال بوتاسيوم التربة ومصادره

ان مصادر البوتاسيوم هـي الصخور الحاوية على معادن البوتاسيوم الاولية التي ينتج عند تحللها المعادن الاولية الحاوية على البوتاسيوم ومن اهم المعادن الاولية هذه:

K Feldspar الفلدسبار - ۱

KAlSi<sub>3</sub>O<sub>8</sub>

muscovite المسكوفايت - ٢

 $KAl_3Si_3O_{10}(OH)_2$ 

P البوتت −۳

KAl (Mg, Fe), Si, O, (OH),

ان جاهزية البوتاسيوم في هذه المعادن الاولية من حيث تحرره وتحوله الى صورة جاهزة ومتيسرة للنبات هي ان بوتاسيوم البيوتيت اكثر جاهزية من بوتاسيوم المسكوفايت وهذا بدوره اكثر جاهزية من بوتاسيوم الفلدسبار.

هذه المعادن الاولية عند تعرضها لعمليات التجوية الكيمياوية او تعرضها لضغط وحرارة عالمين ينشأ عنها المعادن الثانوية التي تجهز محلول التربة بعنصر البوتاسيوم. ومن اهم هذه المعادن الثانوية الحاوية على البوتاسيوم في تركيبها هي معادن الطين ومن اهم معادن الطبن الحاوية على البوتاسيوم هي الإليت بالدرجة الاولى وكذلك معادن الفورمكيوليت الكبريت. يضاف الى هذه المصادر الاسمدة الكيمياوية التي تضاف الى التربة إذ تعد مصدراً مهماً لبوتاسيوم التربة.

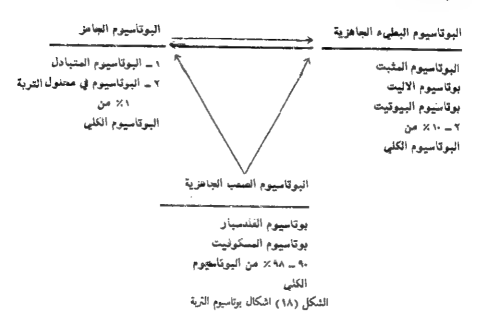
استناداً الى درجة الجاهزية فأن بوتاسيوم التربة يوجد على ثلاثة اشكال أو ثلاث صور هيى :

# ١ – البوتاسيوم الصعب الجاهزية

ان هذه . شكل لبوتاسيوم التربة يكون ٩٠ – ٩٨٪ من البوتاسيوم الكلي للتربة. يوجد هذا البوتاسيوم في التركيب البلوري للمعادن الاولية، وهذه عند تعرضها لعمليات التجوية يتحرر البوتاسيوم منها خلال فترة زمنية جيولوجية. وهذا البوتاسيوم المتحرر قد يحدث له:

- فقدان مع ماء الصرف
- استخدام الكائنات الحية له.
- حمله على شكل ايون متبادل على حبيبات الطين
  - تحوله الى بوتاسيوم بطئي الجاهزية.

البوتاسيوم الصعب الجاهزية يشارك بجزء قليل لسد احتياجات النبات خلال موسم النمو.



#### ٧ -- البوتاسيوم بطئ الجاهزية

يكون البوتاسيوم بهذا الشكل مايقرب من ٢- ١٠٪ من البوتاسيوم الكلي ويعد بوتاسيوم الأليت وبوتاسيوم البيوتيت مصدرين لهذا الشكل من البوتاسيوم. إن البوتاسيوم البطئ الجاهزية يكون مثبتاً بهذه المصادر، وتغير جاهزية هذا الشكل تحتاج الى فترة زمنية طويلة ولكنه اكثر جاهزية من الشكل الاول للبوتاسيوم. هذا الشكل من البوتاسيوم يكون في حالة توازن مع الشكل الجاهز من البوتاسيوم ولذلك يعد مخزناً ومجهزاً لمحلول التربة بالبوتاسيوم الجاهز.

#### ٣- البوتاسيوم الجاهز

بوتاسيوم هذا الشكل يشكل مايقرب من ١٪ من البوتاسيوم الكلي للتربة. ان البوتاسيوم الجاهز هو البوتاسيوم المتبادل على سطوح معادن الطين والمادة العضوية ويشكل مايقرب من ٩٤٪ من البوتاسيوم الجاهز، والبوتاسيوم الذائب في مجلول التربة الذي يشكل مايقرب من ١٠٪ من البوتاسيوم الجاهز، هذا الشكل يكون جاهزاً ومتبسراً للامتصاص من قبل النبات

البوتاسيوم غير المتبادل (البوتاسيوم البطي الجاهزية أو البوتاسيوم المثبت) يكون في حالة توازن مع البوتاسيوم الجاهز الذي هو البوتاسيوم المتبادل والبوتاسيوم المذائب كها هو واضح في الشكل (١٨) إذ يعد البوتاسيوم غير المتبادل بجهزاً للبوتاسيوم الجاهز عند استنزافه من التربة ، وكذلك يتحول جزء من البوتاسيوم الجاهز الى بوتاسيوم بطئ الجاهزية عند زيادة تركيز الاول في محلول التربة نتيجة اضافة البوتاسير --رب س سريى سريى الكيمياوية . البوتاسيوم المثبت لايعتبر جاهزاً للنبات بشكل مباشر.

#### 6.3 تثبيت البوتاسيوم

ان عملية تثبيت البوتاسيوم هي عملية كيمياوية بين بلورات حبيبات التربة ، وهي عملية تحول البوتاسيوم من الصورة الجاهزة اي الذائبة في محلول التربة او المتبادلة على سطوح التبادل للتربة الى صورة يكون فيها بطي الجاهزية ، ولكنه اكثر تحرراً لمحلول التربة من البوتاسيوم الصعب الجاهزية ، الذي يعد جزه من التركيب البلوري لمعادن التربة .

ان ميكانيكية تثبيت البوتاسيوم تشابه عملية تثبيت الامونيوم، إذ تدخل ايونات البوتاسيوم الجهات البينية، وان دخول البوتاسيوم الجهات البينية، وان دخول البوتاسيوم هذا يكون في فتحات شبكة الاوكسجين العائدة لطبقة السليكا التي تكون انصاف اقطارها مشابهة لانصاف اقطار ايونات البوتاسيوم. وبذلك ترتبط هذه الايونات بقوة وتصبح جزءاً من صفيحة المعدن فتكون لذلك عملية تمدد وانفراج معادن الطين صعبة جداً.

ونظراً لاهمية عملية تثبيت البوتاسيوم في الزراعة التطبيقية من حيث تحول السهاد المضاف بصورة جاهزة الى صورة غير جاهزة وأهمية ذلك في وضع الخطط التسميدية للتربة، فقد وجب التعرف على العوامل التي تؤثر في تثبيت البوتاسيوم في التربة ومن اهم هذه الموامل هي :

1 - نوعية معادن الطبن: ان معادن الطين 2:1 تثبت البوتاسيوم بكميات كبيرة ويمكن ان يحصل تثبيت للبوتاسيوم في معادن الطبن 1:1 مثل الكالونيت ولكن بكيات قليلة جداً ومن هذا يمكن القول إن تثبيت البوتاسيوم حالة متخصصة لمعادن 2:1 إذ انه كلم ازداد المبهد التثبيتي للبوتاسيوم ، ان القدرة التثبيتية لمعادن الطين 2:1 مختلفة ويعد معدن الفرميكوليت اكثر المعادن قابلية على التثبيت يتبعه الالبت ، والالبت اكثر من المونتمورولنيت. ان عملية التمدد والانفراج العالية لمعادن الطين 2:1 وكثافة شحناتها تساعد على تثبيت البوتاسيوم. ويعد معدن الفرميكوليت اكثر تثبيناً من غيره من معادن الطين 2:1 وذلك لكثافة الشحنات السالبة في طبقة السليكا العائدة ال

٧ - درجة الحرارة: ان زيادة درجة الحرارة يؤدي الى زيادة عملية التبادل الكاتيوني أي زيادة كمية البوتاسيوم المتبادل عندما يكون تركيزه عالياً في محلول التربة. وهذه الحالة ربما تساعد على زيادة الكية المثبتة من البوتاسيوم. ان الحفاض درجة حرارة التربة (الانجاد) يتبعه ارتفاع درجة حرارتها اي حصول عملية الانجاد ودفء التربة الرطبة بالتتابع يؤدي الى زيادة معدل تحرر البوتاسيوم المثبت.

"- رطوبة التربة: ان جفاف التربة الرطبة ذات المحتوى البالي من اليوتاسيوم يؤدي الى قلة البوتاسيوم المتعادل ، ولكن عندما يكون محتوى التربة واطناً أو متوسطاً من البوتاسيوم فأن جفاف التربة الرطبة هذه يؤدي الى زيادة البوتاسيوم المتبادل] ان تأثير حصول عملية زيادة رطوبة التربة وجفافها بالتتابع على بوتاسيوم التربة غير واضح ، برغم اهميتها للزراعة التطبيقية . ان تجفيف عينات التربة الرطبة قبل تقدير البوتاسيوم في التربة يؤدي الى اعطاء قيمة عالية للبوتاسيوم وهذا يؤثر بدوره في وضع الخطة السادية لعدد من الترب.

\$ - كاربونات الكالسيوم: ان اضافة كاربونات الكالسيوم للترب الحامضية يؤدي الى زيادة مقدرة التربية على تشت الوتاسيوم. ولهذا اهمية كبيرة في الزراعة التطبيقية ، إذ انه يؤدي الى التقليل من كمية الوتاسيوم التي تفقد بعمليات الغسل في اتربة المناطق الرطبة . هذه النقطة مهمة على الرغم من كونها تقلل من كمية البوتاسيوم الجاهز. اشار (عيدان 19٨٤) بعد دراسته لعلاقة الكلس بتثبيت البوتاسيوم في الترب العراقية وذلك لكون الكلس من المكونات الرئيسية في الترب العراقية ، بان الكلس يتواجد في التربة بشكل الخلفة ومواد رابطة للمفصولات (الطين والغرين والرمل) وبشكل بلورات منفردة واضاف بانه لا توجد علاقة متظمة بين النسبة المثوية للكلس في المفصولات والتغير وحكية

البوتاسيوم المثبت بسبب ازالة الكلس وهذا يدل على ان تأثير الكلس على تثبيت البوتاسيوم هو تأثير ميكانيكي وذلك من خلال تكوينه اغلقة حول المفصولات وربطه للمفصولات المختلفة. ان اهم الاستنتاجات من هذه الدراسة هي ان ازالة الكلس من مفصولاته التربة سببت في زيادة قابلية ترب ميسان (البتيرة) وحهم العليل (محافظة نينوى) ويبجي وسامراء والدور (محافظة صلاح الدين) على تثبيت البوتاسيوم وان تثبيت البوتاسيوم في التربة لايتأثر بكية الكلس وانما بحالة أو بطبيعة وجود الكلس، وإن تكوينه اغلفة حول المفصولات يؤثر على طبيعة تثبيت البوتاسيوم من خلال تقليل السطوح المعرضة للبوتاسيوم.

# 6.4 فقدان بوتاسيوم التربة

ان المحافظة على محتوى جيد من البوتاسيوم في التربة لسد احتياجات النبات خلال دورة حياته من هذا العنصر عملية مهمة وذات تأثير كبير على نمو النبات والانتاج. يفقد البوتاسيوم من التربة عن طريق:

١ – امتصاص النبات: ان الكية التي يمتصها النبات من بوتاسيوم التربة اكبر من الكيات التي يمتصها من العناصر الاخرى عدا النيتروجين.

٧- الفقد بوساطة الغسل: تفقد كميات لابأس بها من البوتاسيوم بعمليات الغسيل وخاصة في المناطق البطبة ذات الامطار الغزيرة ولكن الكية التي تفقد بالغسل اقل من الكية التي يستهلكها النبات. يزداد فقدان البوتاسيوم بعمليات الغسل في الترب الحامضية لزيادة تركيز البوتاسيوم الذائب في محلول الثربة. وكذلك يزداد الفقد بالترب العضوية. بالاضافة الى ماذكر فان البوتاسيوم يمكن ان يفقد من الثرب المتأثرة بالملوحة اثناء عملية غسلها. اشار الباحث (عبدالصاحب ١٩٨٠) بعد دراسته لسلوك البوتاسيوم اثناء وبعد غسل الترب المتأثرة بالملوحة في العراق الى ان شدة غسل البوتاسيوم من التربة اثناء عملية الغسل للترب المتأثرة بالملوحة (ترب ملحية - قلوية عمثلة لمعظم المشاريع الزراعية - الاستصلاحية في وسط وجنوب العراق وهي الدلج واللحيلة والسويب وميسان والرضوانية) هي اقل من شدة غسل الايونات الاخرى (الكلوريد والصوديوم والمغنيسيوم والكالسيوم) باستثناء الكبريئات، وظهر ان العامل الذي يحدد طبيعة سلوكية منحني والكالسيوم) باستثناء الكبريئات، وظهر ان العامل الذي يحدد طبيعة سلوكية منحني غسل البوتاسيوم هو كميته الاولية في التربة قبل الغسل. وكذلك وجد بأن عملية غسل الترب الملحية المدروسة قد ادت الى فقدان البوتاسيوم بمقدار يتراوح بين عملية غسل الترب الملحية المدروسة قد ادت الى فقدان البوتاسيوم بمقدار يتراوح بين ١٩٤٥ الى

٦٩٤,٨ كغم/هكتار واثناء عملية الغسل يفقد البوتاسيوم الاصلي بشكليه الذائب والاحتياطي من جهة أو تحور جزء من البوتاسيوم المثبت وانتقاله الى اسطح معقد التبادل من جهة اخرى.

٣- الفقد بالتعرية والانجراف: يمكن أن يفقد البوتاسيوم في التربة السطحية عن طريق أنجراف التربة عياه وسيول الامطار.

٤ - كذلك يفقد بوتاسيوم التربة الجاهز بعملية تثبيت البوتاسيوم التى تم توضيحها سابقاً. ان هذا الفقد للبوتاسيوم يجب ان يعوض والتعويض لبوتاسيوم التربة الجاهز يكون عن طريق اضافة الاسمدة الكيمياوية او عن طريق تحول بوتاسيوم بقايا النبات ومخلفات الحيوان وكذلك البوتاسيوم المثبت الى بوتاسيوم جاهز. ان وجود توازن بين البوتاسيوم المفقود والبوتاسيوم المضاف يؤدي الى زيادة الانتاج في حالة توفر عوامل النمو والانتاج الاخرى.

#### 6.5 اهمية البوتاسيوم للنبات

يعد البوتاسيوم من العناصر الغذائية المهمة لنمو النبات لاهميته الكبيرة في فسلجة النبات ويعد الكاتيون اكثر اهمية في فسلجة النبات وذلك لوظائفه الفسلجية والكيمياوية الحيوية. ومن اهم هذه الوظائف هي:

- 1- انقسام الخلايا الحية للنبات- تشجيع نمو الانسجة المرستيمية.
- ٧ عملية التركيب الضوئي تكوين الكاربوهيدرات وانتقال المواد الناتجة من هذه العملية (عندما تكون مستوبات التغذية بالبوتاسيوم جيدة فان هذا يحفز تكوين ATP الذي يحتاج اليه في ملء الانابيب المنخلية بالمواد الناتجة من عملية التركيب الضوئي).
- تنشيط الانظمة الانزيمية مثل الانزيم Starch synthetase وكذلك تنشيط انزيمات Kinases الذي تحفز تكوين البروتبنات والاحاض النووية وهناك انزيمات اخرى مثل dehydrogenases
  - ٤- اختزال النترات وتكوين البروتينات.
- وجود البوتاسيوم بكيات جيدة وملائمة لغو النبات يساعد في عدم تكوين الامينات السامة مثل putrescine فيتضح عما ذكر ماللبوتاسيوم من اهمية كبيرة لظاهر النمو والعمليات الحيوية للنبات فنقص هذا العنصر سوف يؤدي الى انحفاض معدل ونشاط هذه العمليات او بعضها وبالتالي عدم انتظام نمو النبات.

ان لاضافة الساد البوتاسي دوراً كبيراً في تحسين نمو النبات وزيادة انتاجية المحاصيل. ولقد وجد في العديد من الدراسات والبحوث بأن إضافة الاسمدة البوتاسية الى الاتربة التي تعافي من نقص البوتاسيوم ادى الى حصول استجابة من لدن العديد من النباتات مثل الذرة الصفراء والبيضاء، وقول الصويا، والكتان، والشوفان، والحنطة والشعير والقطن. وهذه الاستجابة ادت الى زيادة الحاصل. كذلك وجد من الدراسات بان البوتاسيوم لايؤدي الى زيادة مقاومة الامراض من لدن العديد من الحاصل فحسب بل يؤدي ايضاً الى زيادة مقاومة الامراض من لدن العديد من الحاصل. في الذرة الصفراء يؤدي نقص البوتاسيوم الى ظهور مرض تعفن السيقان والاضطجاع. غير ان وجود البوتاسيوم بصورة ملائمة يمنع حصول الاضطجاع السيقان والاضطجاع. غير ان وجود البوتاسيوم بصورة مناسبة بالبوتاسيوم تكون ايضاً في محاصيل الحبوب. ان اشبجار الغابات المجهزة بصورة مناسبة بالبوتاسيوم تكون النباتات مقاومة للامراض الفطرية، ويعتقد بأن التأثير الايجابي للبوتاسيوم في مقاومة النباتات والاشجار للامراض يعود الى ان البوتاسيوم يحفز تكون جدران خارجية سميكة في خلايا البشرة مما يمنع مهاجمة الامراض للنبات.

ان احتياجات النبات للبوتاسيوم تختلف باختلاف مراحل نمو النبات، اذ يزداد الطلب على البوتاسيوم في مرحلة النمو الخضري مقارنة بمراحل النمو الاخرى للنبات. كذلك تختلف النباتات فيا بينها من حيث احتياجها واستجابتها للاسمدة البوتاسية. وبصورة عامة يمكن القول ان محاصيل البنجر السكري، والقصب السكري، البطاطا والطاطة، والكرفس لها طلب كبير على البوتاسيوم. على حين بمتص القطن والحنطة اقل بكثير من البوتاسيوم. كذلك هناك عوامل اخرى تؤثر في احتياج النبات لعنصر البوتاسيوم او اي عنصر احر وهي نوعية المحصول، وحالة التربة الخصوبية، والعوامل المناخية والعوامل الوراثية ومسافات الزراعة وعدد النباتات المزروعة في الدونم الواحد من الارض.

ان معدل امتصاص النبات للبوتاسيوم يؤثر في عملية امتصاص العناصر الغذائية الاخرى. لقد أشار العديد من الباحثين الى ان زيادة امتصاص النبات للبوتاسيوم هي بسبب زيادة تركيز البوتاسيوم في محلول التربة. وأدت إضافة الاسمدة الكيمياوية الى المخفاض معدل امتصاص كل من الكالسيوم ، والصوديوم ، والمغنيسيوم ، والزنك. أما بالسبة لتأثير البوتاسيوم في امتصاص الفسفور فانه وجد بصورة عامة أن اضافة الاسمدة البوتاسية يؤدي الى زيادة معدل امتصاص الفسفور. ولكن عند اضافة البوتاسيوم على شكل كلوريد البوتاسيوم محدث إنحقاض كبير في إمتصاص النبات للفسفور والنترات.

لاينتج عن نقص البوتاسيوم اعراض مرئية بصورة سريعة ، اذ يظهر اولاً نقص في معدل نمو النبات. وبعد ذلك يظهر الاصفرار ومن ثم الموت الموضعي للانسجة النباتية. فالاصفرار يبتدئ بالظهور عند حافة الاوراق وبمتد الى الوسط ثم يصبح لون الحافات بنياً. وتظهر اعراض نقص البوتاسيوم بصورة عامة على الاوراق القديمة للنبات اولاً ومن ثم تنتقل الى اجزاء النبات الاخرى.

يشير (Bennett 1993) بأن التراكيز الملائمة لعنصر البوتاسيوم في ورقة عرنوص الذرقة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي ١٩٠٧/ - ٢٠٥٠/ اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة او الرابعة للنبات فإن التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٢٠٥٠/ - ٥٠٠/ اما في نبات الذرة البيضاء (Soryhum) فإن التراكيز المخاصة بعنصر البوتاسيوم التي تشير آلى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي أقل من النباتية للاوراق فقط فالتراكيز هي بين ٠٠٠/ اما عند مرحلة ملىء الحبوب للنبات وعند تحليل الاوراق فقط فالتراكيز هي بين عند مرحلة ملىء الحبوب للنبات وعند تحليل الاوراق فقط فالتراكيز هي بين عند مرحلة ملىء الحبوب للنبات وعند تحليل الاوراق فقط فالتراكيز العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ٤٪ عند مرحلة ملىء الحبوب.

والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر البوتاسيوم في نبات قصب السكر عند تحليل نصل أعلى ورقة من النبات هي على التوالي 0.9.% و 0.9.% ، بالنسبة لنبات البنجر السكري فإن التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر البوتاسيوم في نصل الاوراق هي على التوالي 1% و 0.9.% 0.9.% و 0.9.% ، وفي نبات فستق الحقل فإن الحد الحرج من عنصر البوتاسيوم في الاوراق هو 0.9.%.

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فإن المستوى الملائم من عنصر البوتاسيوم في اوراق النبات الكامل النضج هو ٢٠,٠ - ، ، ، وفي نبات البصل فإن المستوى الملائم من عنصر البوتاسيوم هو ٣٠.٠ - ، ٤٠٥.

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فإن التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر البوتاسيوم هي على التوالي اعلى من ٣٠٥٪ وأقل من ٢٠٣٪. وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر البوتاسيوم عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ١١٠٠٪ - ٣٠٠٪، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر البوتاسيوم في تصل اوراق النبات هي على التوالي ١٠٠٠٪ و٣٠٠ - ٢٠٠٪. اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فإن التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر البوتاسيوم في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ١,٢ – ١,٩٪ واقل من ١٪. وفي اوراق اشجار الكمثرى هي على التوالي ١ – ٢٪ وأقل من ٠,٧٪.

وفي اشجار الحمضيات فإن تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر البوتاسيوم في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٠,٨٪ و ٠,٨ - ١.٧٪. وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر البوتاسيوم هي على التوالي اقل من ١٠,٧٪ وأعلى من ١٠,٧٪.

## 6.7 الاسمدة البوتاسية

يوجد البوتاسيوم على هيئة ترسبات كبيرة تتركز في مناطق مختلفة من العالم واهم مناطق هذا التركز هي كندا التي تقع في المقدمة واميركا ، وروسيا ، والمانيا الغربية ، والمانيا الشرقية ، وفرنسا ، وفلسطين المحتلة ، واسبانيا ، والكنغو ، وكذلك ايطاليا . هذه الرواسب الطبيعية التي يستخرج منها البوتاسيوم تحتوي على املاح مختلفة مثل كلوريد وكبريتات البوتاسيوم والمغنيسيوم التي تظهر على شكل معادن طبيعية مثل :

١ – معادن الكلوريدات

Sylvite KCl

Carnallite KCl.MgCl<sub>2</sub>.6H<sub>2</sub>O

Kainite 4KCl.4MgSO<sub>4</sub>.11H<sub>2</sub>O

Halite NaCl

٢- معادن الكبريتات

Polyhalite K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. MgSO<sub>4</sub>. 2CaSO<sub>4</sub>. 2H<sub>2</sub>O

Langbeinite K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2MgSO<sub>4</sub>

Leonite K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.MgSO<sub>4</sub>.4H<sub>2</sub>O

Schoenite K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.MgSO<sub>4</sub>.6H<sub>2</sub>O

Glaserite 3K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

Syngenite K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.CaSO<sub>4</sub>.H<sub>2</sub>O

Alunite  $K_2$ .Al<sub>6</sub>(OH)<sub>12</sub>.(SO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>

Kieserite MgSO<sub>4</sub>.H<sub>2</sub>O

Anhydrite CaSO<sub>4</sub>

۳- معادن النترات وتوجد على صورة معدن (KNO3) Niter) كذلك يوجد البوتاسيوم بخامات المعادن المترسبة الاتية: .

Sylvinite KCl+NaCl

Hartsalz  $KCl + NaCl + CaSO_4(MgSO_4.H_2O)$ 

واهم الاسمدة البوتاسية التي تستعمل في تسميد الاراضي الزراعية هي:

# ١ – كلوريد البوتاسيوم

ان سماد كلوريدالبوتاسيوم(KCl) المماد يصنع على صورة حبيبات او مسحوق ناعم ذو لون يبدو بين الابيض والاحمر الخفيف. ويحتوي على 4.0 - 71 (4.0 - 71 (4.0 - 71 ) وما يقارب 4.0 - 71 كلوريد. وهو يصنع في المعتاد ذا محتوى قدره 4.0 - 71 كلوريد.

يصنع هذا الساد من الرواسب الطبيعية بعد التنقية والتصفية من كلوريد الصوديوم وذلك اما عن طريق Flotation او بوساطة عملية Crystallization. في طريقة الطفو تضاف مواد الطفو بكيات قليلة الى خليط كلوريد البوتاسيوم وكلوريد الضوديوم لتتحد بكلوريد البوتاسيوم وتغلفه وتطفو به الى السطح. اما في طريقة البلورة crystallization بكلوريد البوتاسيوم في فذلك باضافة ماء حار الى التحريد فينفصل كلوريد البوتاسيوم، وذلك باضافة ماء حار الى الخلوط ثم التبريد فينفصل كلوريد البوتاسيوم على شكل بلورات مترسبة ويبقى كلوريد الصوديوم في المحلول وبعد ذلك يسحب الراسب وينقى.

ان سماد كلوريد البوتاسيوم اكثر الاسمدة البوتاسية انتشاراً واستعالاً في الزراعة وقد قدرت نسبة كلوريد البوتاسيوم بين الاسمدة البوتاسية المبيعة في الاسواق التجارية بـ ٧٨٪. واثبتت التجارب والدراسات استجابة معظم المحاصيل الزراعية لهذا السماد وفي مختلف الترب.

# ٢ – كبريتات البوتاسيوم

سماد كبريتات البوتاسيوم (ـK2SO،)ملح اسض اللون يحتوي على ٥٧ (٤٣) (٤٣) (٢٤٪). و ١٦٪ كبريت وليس اكثر من ٢٠٥٪ كلوريد ويحتوي هذا السماد على كميات قليلة جداً من الصوديوم، والكالسيوم، والمغنيسيوم، والكلوريد والبرومين. يصنع هذا السماد بعدة طرق منها:

# أ- طريقة Langneinite

في هذه الطريقة تتم اذابة مادة K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.2MgSO<sub>4</sub>) Langbeinite) بالماء مع اضافة علول مركز من كلوريد الصوديوم كما في المعادلة الاتبة:

 $K_2SO_4.2MgSO_4+4KCl$   $\longrightarrow$   $3K_2SO_4+2MgCl_2$  وتترسب كبريتات البوتاسيوم، وبعد ذلك تفصل بالطرد المركزي.

# ب- طريقة Trona

في هذه الطريقة بتفاعل كلوريد البوتاسيوم مع مادة ال glaserite Cake التفاعل مادة ال Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>.2Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) وتتكون نتيجة هذا التفاعل مادة (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>.3K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) التي تتفاعل بعد فصلها مع كلوريد البوتاسيوم ذي درجة التقاوة العالية لينتج عن هذا التفاعل كبريتات البوتاسيوم التي ترشح عن كلوريد الصوديوم. والمعادلة الآتية تفسر هذه الطربقة:

 $Na_2CO_3$ ,  $2Na_2SO_4 + 4KCI \longrightarrow 2K_2SO_4 + 4NaCl + Na_2CO_3$ 

#### ج - طريقة Mannheim

المعادلات الاتية تفسر هذه الطريقة التي تعتمد على كلوريد البوتاسيوم وحامض الكبريتيك لتصنيع كبريتات البوتاسيوم.

 $KCl + H_2SO_4 \longrightarrow KHSO_4 + HCl$  $KCl + KHSO_4 \longrightarrow K_2SO_4 + HCl$ 

#### د - طريقة Hargreaves

في هذه الطريقة يتم تفاعل كلوريد البوتاسيوم مع الكبريت كما في المعادلة الآتية:

$$KCl + SO_3 + H_2O \longrightarrow K_2SO_4 + 2HCl$$

ان درجة استجابة المحاصيل الزراعية لساد كبريتات البوتاسيوم تشابه درجة استجابتها لسهاد كلوريد البوتاسيوم. يستعمل هذا السهاد في تسميد محاصيل التبغ والبطاطا والبنجر السكري والذرة الصفراء بدلاً من كلوريد البوتاسيوم وذلك لحساسية هذه المحاصيل للكلوريد وخاصة الكميات الكبيرة منه.

#### ٣- نترات البوتاسيوم

يضنع سماد نترات البوتاسيوم (KNO)على شكل مسحوق ابيض اللون. ويعرف بملح بيتر (Salt peter حيث يحتوي على ١٣٨٪ نيتروجين و ٤٤٪  $K_2$  (٣٦٪  $K_3$ ) وهو يصنع من تفاعل كلوريد البوتاسيوم مع حامض النتريك كما في المعادلة الاتية:

# $4KCl + 4HNO<sub>3</sub> + O<sub>2</sub> \longrightarrow 4KNO<sub>3</sub> + 2Cl<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O$

ان درجة ذوبان هذا السهاد تختلف عن درجة ذوبان الاسمدة البوتاسية الاخرى. إذ ان خوبان سماد نترات البوتاسيوم في الماء البارد اقل من درجة ذوبان سماد كلوريد البوتاسيوم ولكنه اكثر ذوبانا من كبريتات البوتاسيوم. اما درجة ذوبانه في الماء الذي درجة حرارته تقارب درجة حرارة الغرفة فتكون مشابهة للرجة ذوبان كلوريد البوتاسيوم. ولكنها اعلى من درجة ذوبان كبريتات البوتاسيوم.

ينصح باستعال هذا الساد مع نبات النبغ وذلك لحساسة نوعية النبغ لكل من الكلوريد والكبريتات. كذلك يفضل استعال النيتروجين على صورة نترات وليس على صورة المونيوم عند تسميد نبات النبغ. كذلك يمكن استعال هذا الساد بنجاح مع المحاصيل مثل البطاطا، والطاطا، والذرة الصفراء واشجار الحمضيات.

# ٤ - َ هناك أسمدة بوتاسية اخرى مثل:

 $P_2O_5$  مينافوسفات البوتاسيوم  $K_6(PO_3)_6.H_2O$  الذي يصنع من تفاعل  $K_1O_6.H_2O_5$  مع  $P_2O_5$   $K_2O$   $K_2O$   $K_2O$   $K_3O$   $K_4O$   $K_5O$   $K_5O$   $K_5O$   $K_6$   $K_6$   $K_6$   $K_6$   $K_6$   $K_6$   $K_7$   $K_7$   $K_7$   $K_8$   $K_8$ 

ب- سماد كبريتات المغنيسيوم – البوتاسيوم  $K_2SO_4.2MgSO_4$ . ان محتوى هذا السماد من البوتاسيوم لايقل عن ۲۱٪  $K_2O$  (۱۸٪  $K_2O$  (۱۸٪  $K_2O$  (۱۱٪  $K_2O$ 

ج - سماد KPO<sub>3</sub>) K - Polyphosphate ج

هذا السهاد یکون علی شکل سائل وصلب. یحتوی السائل منه علی 47% 47% و 47% 47% منا السهاد الصلب فیحتوی علی 43% 47%

د - هناك اسمدة اخرى هي كاربونات البوتاسيوم ( $K_2CO_3$ ) وبيكاربونات البوتاسيوم (KHCO $_3$ ).

هذه الاسمدة التي ذكرت في النقطة الرابعة قليلة الاستعال في المجال التطبيقي الزراعي مقارنة بالاسمدة البوتاسية الاخرى.

عدد من الملاحظات المهمة حول الاسمدة البوتاسية ز

- ١- الاسمدة البوتاسية تكون متشابهة من حيث جاهزيتها للنبات ولكن تكون مختلفة بالانيون المرافق للبوتاسيوم.
- ٢- يفضل إضافة كبريتات البوتاسيوم الى محاصيل التبغ والقطن، والقصب السكري،
   والبطاطا، والطاطه، والخيار، والفريز واشجار الفاكهة وذلك لحساسية هذه المحاصيل للكلوريد.
- ٣- تستعمل نثرات البوتاسيوم بصورة رئيسة في اشجار الفاكهة والمحاصيل البستية
   وذلك يرشها على الاشجار
- ٤- في الترب الرملية والعضوية ينصح باضافة السهاد البوتاسي قبل زراعة المحصول فيها
   وذلك من اجل تجنب فقد البوتاسيوم بعملية الغسل في فترات المطر.

# صناعة الاسمدة الكيمياوية والتسميد في العراق

في هذا الباب سوف نتطرق الى بداية وتطور ومصادر وانواع ومستقبل صناعة الاسمدة الكيمياوية في القطر، وكذلك الى التسميد النيتروجيني والفوسفاتي في الزراعة العراقية.

ترجع فكرة انشاء معمل لهذه الصناعة الى اوائل الخمسينات حيث بوشر بدراسة ذلك سنة ١٩٥٣ من قبل وزارة الاعار انذاك اي مع اول مسح صناعي قامت به شركات عالمية متخصصة الا ان اقامة اول مشروع لم يتحقق الا في نهاية الستينات لاسباب عديدة ابرزها عدم انتشار الوعي الصناعي والزراعي لاستعال الاسمدة الكيمياوية كبديل للاسمدة الطبيعية باعتبارها عنصر مهم ومعجل في عملية الانتاج الزراعي وزيادة مردوداته.

وقد تحقق توقيع عقد اول مشروع لانتاج الاسمدة النيتروجينية في نهاية عام ١٩٦٧ لانتاج ١٦٠ طن/يوم سماد اليوريا و٤٢٠ طن/ يوم سماد كبريتات الامونيوم.

بدأ انتاج الاسمدة لاول مرة في العراق في شهر حزيران 19۷۱ بمصانع الاسمدة في جنوب العراق وكان هذا المصنع يعتبر الحجر الاساس لتثبيت صناعة الاسمدة ومعهداً لاعداد الكوادر اللازمة لادارة وتشغيل وادامة هذه الصناعة.

ان الاعمال الموقعية لمشروع الاسمدة الاول ابتدأت في اواسط ١٩٦٨ وعند انبثاق ثورة ٣٠-١٧ تموز القومية الاشتراكية اولت حكومتنا الوطنية الاهتمام البالغ لانجاز هذا المصنع في الموعد المحدد له وتحقق ذلك.

وعلى ضوء نجاح هذه التجربة التي ترعرعت في حضن الثورة وانطلاقاً من مبادئها التي تتجسم في توسيع القاعدة الصناعية في القطر والاستغلال الامثل للثروات الطبيعية وتصنيعها ولتوفير المادة الاساسية لصناعة الاسمدة النتروجينية وهي الغاز الطبيعي وعلى ضوء الامكانات والطلب والاتجاه العالمي في هذا المنتوج فقد تم التخطيط من قبل الحزب والثورة على الترسع في انشاء المصانع الكبيرة الماثلة والتي تعتبر الدعامة الرئيسية في بناء الاقتصاد الوطني.

عليه وفي ايلول ١٩٧٣ تم توسيع انتاج اليوريا بانشاء وحدة جديدة بطاقة انتاجية قدرها ١٩٧٧ طن/يوم وبدأ الانتاج فيها في اوائل عام ١٩٧٧.

وفي ايلول ١٩٧٥ برزت في الافق مرحلة جديدة لانتاج سماد اليوريا حيث تم انشاء مصنع لانتاج اليوريا بطاقة ٣٢٠٠ طن/يوم وبدأ الانتاج في شباط ١٩٧٩ كما بوشر بانشاء مشروع المجمع الكيمياوي لصناعة الاسمدة الفوسفاتية في عهد الثورةوقد تم انجازه وبصورة متكاملة سنة ١٩٨٣ ، وقد بدأ الانتاج الفعلي في بداية النصف الثاني من سنة ١٩٨٣.

#### انواع الاسمدة المصنعة في العراق

لقد اشار دليل استخدامات الاسمدة الكيمياوية الذي اصدرته الهيئة العامة للخدمات الزراعية في عام ١٩٩١ بان الاسمدة المنتجة والمستخدمة في القطر هي البوريا، والسوبرفوسفات الثلاثي، والاسمدة المركبة ٢٧-٢٧-صفر و ١٨-١٨-١٨ وكذلك كبريتات البوتاسيوم.

# مصادر المواد الاولية في صناعة الامهدة بصورة عامة وفي العراق بصورة خاصة

أ- مصادر المواد الاولية بصورة عامة

۱ – الغاز الطبيعي – ۱ ۲ – النفثا

Heavy Fuel Oil الثقيل الثقيل

1- الفحم - الفارات النفطة المسلة - الغازات النفطة المسلة - المسلم - الغازات النفطة المسلم - الغازات المسلم - الغازات النفطة المسلم - الغازات الغازات

LPG
Electroytic (H<sub>2</sub>)

حيث ان المادة الاولية في هذه الطريقة هي الماء والهواء والكهرباء

٧- الكبريت

٨- الفوسفات

٩ -- البوتاس

١٠ – حامض الكبريتيك وحامض النتريك والامونيا

### . ب- مصادر المواد الاولية في العراق:

١ - الغاز الطبيعيُ واليُوريا

٧- الكبريت

٣- يستخدم بخار الماء والهواء الجوي لاغراض عمليات تحوير الغاز الطبيعي

\$ - خامات الفوسفات

ه – امونیا

۲- بوتاس

٧- تراب "غليف

# التسميد النيتروجيني والفوسفاتي في الزراعة العراقية

ان اجراء التجارب والبحوث على كل من التربة والنبات هو في الواقع الطريقة والوسيلة التي يمكن بواسطتها وضع سياسة سمادية معينة تتلاءم مع حالة التربة ونوع النبات وكذلك الظروف الحيطة بالنبات النامي في تلك التربة. ومن هذه القاعدة انطلقت بحوث ودراسات عديدة داخل القطر حقلية ومختبرية لمعرفة مدى استفادة النبات من العناصر الغذائية المرجودة في التربة ومدى استجابته لاضافات الاسمدة المختلفة من اجل وضع خطة سمادية علمية صحيحة للتعويض عا تفقده التربة من عناصر غذائية نتيجة زراعتها المتوالية ، والوصول بالانتاج الزراعي الى الحد الاقتصادي الأقصى. ومعالجة حالات نقص العناصر الغذائية التي تظهر على النبات وكذلك تحسين نوعية الانتاج ، على الرغم من وجود توصيات خاصة حول استعال الاسمدة الكيمياوية من قبل وزارة الزراعة والاصلاح الزراعي. وقبل أن نقوم بسرد بعض من هذه التجارب والدراسات.

يجب علينا ان ننقل اهم توصيات وزارة الزراعة حول تسميد محاصيل الحبوب والمحاصيل الصناعية ومحاصيل البقول ومحاصيل الخضر واشجار الفاكهة المنشورة في دليل استخدامات الاسمدة الكيمياوية لعام ١٩٩١.

#### ١ - الحبوب

الحنطة، القمع الشيلمي، الشعير، الرز، الذرة الصفراء، الذرة البيضاء الحنطة والقمح الشيلمي

تحتاج الاصناف المعتمدة من الحنطة الى ٣٠ كفيم نتروجين و٢٠ كفيم خامس اوكسيد الفسفور و١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالآتي:

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٣٠ كغم يوريا و٤٠ كغم سوير فوسفات و٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و٣٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة .

١ - في المناطق مضمونة الامطار « ٥٥٠ ملم او اكثر سنوياً.

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ عند الزراعة و٣٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة . او ان يضاف ٥٠ كغم من السهاد المركب ٢٧ – ٢٧ – صفر عند الزراعة و٣٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة .

ملاحظة: موعد الزراعة هو تاريخ اول بلة (سقوط الأمطار)

# ٧ - في المناطق شبه مضمونة الامطار و ٣٥٠ - ٤٥٠ ملم امطار سنوياً ، إ

تحتاج الاصناف المعتمدة من الحنطة الى ٢٠ كغم نتروجين و١٠ كغم سوبر فوسفات. و١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالآتي :

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة .

يضاف ٢٠ كغم يوريا و٢٠ كغم سوبر فوسفات و٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و٢٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة .

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم من السياد المركب ١٨ – ١٨ – ١٨ عند الزراعة و٢٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة. او يضاف ٤٠ كغم سماد مركب ٢٧ – ٧٧ – صفر عند الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة.

### ٣- في المناطق غير مضمونة الامطار

يترك بدون توصية لحين ظهور نتائج مشاريع الابحاث التسميدية.

### ٤ - في المناطق السيحية والاروائية»

تحتاج الاصناف المعتمدة من الحنطة الى ٥٠ كغم نتروجين و٢٥ كغم خامس اوكسيد الفسفور و١٥ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالآتي : –

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٥٠ كغم يوريا و٥٠ كغم سوبر فوسفات و٣٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و٥٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة .

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركة

يضاف ٢٥٠ كغم من السهاد للركب ١٨ – ١٨ و٥٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة. أو يضاف ١٠٠ كغم من السهاد المركب ٢٧- ٢٧ - صفر عند الزراعة و٥٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة.

ملاحظة : يكون التسميد ذوكفاءة في حالة كون ملوحة التربة اقل من ٨ مليموز/سم. والمقصود بموعد الزراعة هو تاريخ اول ريه (رية الانبات)

٩ - في الناطق المروية ومضمونة الامطار يحتاج محصول الشعير في هذه المناطق الى ٢٥ كغم نتروجين و٢٥ كغم خامس اوكسيد القسفور و١٠ كغم اوكسيد البوناسيوم للدونم الواحد وتضاف كالآني :-

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٥ كغم يوريا و٥٠ كغم سوبر فوسفات و٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة وع٧ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة .

### ب ـ في حالة توفر الاسمدة المركبة بـ

يضاف ١٢٥ كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ - ١٨ عند الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة . او يضاف ٥٠ كغم من الساد المركب ٢٧ - ٢٧ - صفر و٢٥ كفم سوير فوسفات عند الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة.

### ٧- في المناطق شبه مضمونة الامطار

يحتاج محصول الشعير في هذه المناطق الى ١٥ كغم نتروجين و١٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و١٠ كغم كبريتات البوتاسيوم للدونم الواحد تضاف كالآتي :-

### إ- في حالة توفر الاسمئة البسيطة

يضاف ١٥ كغم يوريا و٢٠ كغم سوبر فوسفات و٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و١٥ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ – ١٨ عند الزراعة و١٥ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة. او يضاف ٤٠ كغم من السهاد المركب ٧٧ – ٧٧ – صفر عند الزراعة و٢٠ كغم يوريا بعد شهر ونصف من الزراعة.

#### ٣- في المناطق غير مضمونة الامطار

يترك بدون توصية لحين ظهور نتائج مشاريع ابحاث التسميد.

ملاحظة : يكون التسميد ذوكفاءة في حالة كون ملوحة التربة اقل من ١٠ مليموز/سم .

#### الوز

يحتاج محصول الرز الى ٣٥ كغم نتروجين و١٥ كغم خامس اوكسيد الفسفور و١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالاتي :--

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٥ كغم يوريا و ٢٥كغم سوبر فوسفات و٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة) و ٢٥ كغم يوريا في الزراعة و٢٥ كغم يوريا في مرحلة التفرعات (بعد شهر من الزراعة).

### ب- في حالة توفر الاسمندة المركبة

يضاف ٨٥ كغم من الساد المركب ١٨ - ١٨ - ١٨ عند الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر من الزراعة و٢٥ كغم من الساد شهر من الزراعة و٢٥ كغم من الساد المركب ٢٠ - ٢٧ - صفر عند الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر من الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهر من الزراعة و٢٥ كغم يوريا بعد شهرين من الزراعة .

### الذرة الصفراء والذرة اليضاء

تحتاج الذرة الصفراء او الذرة البيضاء الى ٨٠ كغم نتروجين و• ٥ كغم جامس اوكسيد الفسفور للدونم الواحد وتضاف كالاتي :--

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٧٥ كغم يوريا و١١٠ كغم سوير فوسفات اثناء تحضير الارَض و١٠٠كغم يوريا عند بلوغ النباتات ٢٠ سم.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١٨٥ كغم سماد مركب ٢٧ - ٢٧ - صفر عند تحضير الارض و١٠٠ كغم يوريا عند بلوغ النباتات ٢٠ سم.

#### ٢ – المحاصيل الصناعية

#### العصفر والكتان

يحتاج محصولا العصفر والكتان الى ٢٠ كغم نتروجين و٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالاتي :-

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و٤٤ كغم سوبرغوسفات ر٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و٢٢ كغم يوريا بعد الخف او قبل الازهار:

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

یضاف ۶۰ کفم سماد مرکب ۲۷ – ۲۷ – صفر مع ۵۹ کفم شماد مرکب ۱۸ – ۱۸ – ۱۸ و دفعة واحدة عند الزراعة .

#### السمنتي

يحتاج محصول السمسم الى ٢٠ كغم نتروجين و٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفوز الكل دونم وتضاف كالاتي:

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و٤٤ كغم سوير فوسفات عند الزراعة و٢٢ كغم يوريا يعد الخف او قبل الازهار.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٧٥ كغم سماد مركب ٢٧ - ٧٧ - صفر دفعة واحدة عند الزراعة

#### عباد الشمس

يحتاج هذا المحصول الى ٤٠ كغم نتروجين و٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و٢٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم وتضاف كالاتي :--

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٤٥ كغم يوريا مع ٤٥ كغم سوبر فوسفات ثلاثي و٤٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة ويضاف ٤٠ كغم يوريا عند بدء تكوين الاقراص.

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ – ١٨ عند الزراعة ويضاف ٤٥ كغم يوريا عند بدء تكوين الاقراص .

#### فول الصويا

### ١ – بدون لقاح بكتبري

تحتاج فول الصويا وبدون استخدام اللقاح البكتيري الى ٤٠ كغم نتروجين و٤٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و٢٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالاتي : –

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٤٥ كغم يوريا و٩٠ كغم سوبر فوسفات و٩٤ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و٤٥ كغم يوريا قبل تكوين القرنات.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ – ١٨ وه٤ كغم سوبر فوسفات عند الزراعة و٤٥ كغم يوريا قبل تكوين القرنات.

### ٣ - مع اللقاح البكتبري

تحتاج فول الصويا مع استخدام اللقاح البكتيري الى ١٠ كغم نتروجين و٠٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالاتي : -

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ١٠ كغم يوريا و ٩٠ كغم سوبر فوسفات و ٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة ويضاف ١٠ كغم يوريا قبل تكوين القرنات.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٢٥ كغم سماد مركب ١٨ – ١٨ – ١٨ مع ٦٥ كغم سوبر فوسفات عند الزراعة ويضاف ١٠ كغم يوريا قبل تكوين القرنات.

#### فستق الحقل

يحتاج هذا المحصول الى ١٠ كغم نتروجين و ٣٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور لكل دونم وتضاف كالاتي : –

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و ٦٥ كغم سوير فوسفات دفعه واحدة عند الزراعة ويوضع سماد البوريا في اخاديد مجاورة للنباتات بواسطة الات العزق المسمدة.

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٣٧ كغم سماد مركب ٢٧ – ٧٧ – صفر و ٤٤ كغم سوير فوسفات دفعه واحدة عند الزراعة.

#### القطن

يحتاج محصول القطن الى ٤٠ كغم نتروجين و ٣٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و ٢٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم للدونم الواحد وتضاف كالاتي : -

## أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

تضاف ٤٥ كغم يوريا مم ٦٥ كغم سوير فوسفات و ٤٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة و ٤٥ كغم يوريا بعد ستة اسابيع من الزراعة .

## ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ١١٠ كغم سماد مركب ١٨ – ١٨ مع ٢٠ كغم سوبر فوسفات عند الزراعة و ٤٥ كغم يوريا بعد ستة اسابيع من الزراعة.

### البنجر السكري .

يحتاج الى ٢٠ كغم نتروجين و ٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و ٢٠كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالاتي : –

## أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و ٤٤ كغم سوبر فوسفات و ٤٠ كغم كبريتات البوتاسيوم اثناءالزراعة و ٢٧ كغم يوريا في مرحلة ٤ – ٦ اوراق.

## ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

یضاف ۵۵ کغم سماد مرکب ۱۸ – ۱۸ – ۱۸ اثناء الزراعة و ۵۵ کغم سماد مرکب . ۱۸ – ۱۸ – ۱۸ فی مرحلة ۴ – ۲ اوراق.

### السلجم

نظراً لقلة الدراسات في القطر حول هذا الموضوع فان الدليل يقترح اضافة ٢٥ كغم يوريا مع ٥٠ كغم سوير فوسفات عند الزراعة و ٢٥ كغم يوريا بعد ستة اسابيع من الزراعة.

### ٣- محاصيل البقول

### الباقلاء لغرض الحبوب

### ١- في المنطقة السيحية

يحتاج هذاالمحصول الى ٢٥ كغم نتروجين و ٣٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و ١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالآتي :\_

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

تُضاف ٢٢ كغم يوريا و ٦٤ كغم سوير فوسفات و ٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم بعد الحراثة وقبل التنعيم الاخير «بالدسك» نثراً باليد و ٢٢ كغم يوريا بعد ٤٠ يوماً من الزراعة تلقيماً اسفل النبات او بعد عزق النبات.

### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٥٥ كغم سماد ١٨ - ١٨ - ١٨ و ٤٤ كغم سوير فوسفات بعد الحراثة وقبل التنعيم الاخير بالدسك نثراً باليد و ٢٢ كغم يوريا بعد ٤٠ يوماً من الزراعة تلقيماً اسفل النبات او بعد عزق النبات.

#### ٧ ـ في المنطقة الديمية

يُعتاج هذا المحصول الى ١٠ كغم نتروجين و ٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور لكل دونم تضاف كالآتي :-

### أ\_ في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و ٤٤ كغم سوبر فوسفات دفعة واحدة بعد الحراثة وقبل التنعيم الاخير بالدسك.

### ب - في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٤٠ كغم سماد مركب ٢٧ – ٢٧ – صفر و ٢٧ كغم سوبر فوسفات دفعة واحدة بعد الحراثة وقبل التنعيم الاخير بالدسك.

#### الحمص والعدس

يمتاج هذان المحصولان الى ١٠ كغم نتروجين و ٢٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور و . ١٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم تضاف كالاتي :--

### أ- في حالة توفر الاسمادة البسيطة

يضاف ٢٢ كغم يوريا و ٤٤ كغم سوبر فوسفات و ٢٠ كغم كبريتات البوتاسيوم دفعة واحدة بعد الحراثة او قبل التنعيم الاخير بالدسك.

#### في حالة توفر الاسمِدة المركبة

يضاف ٥٦ كغم سماد مركب ١٨ – ١٨ - ١٨ و ٢٢ كغم سوير فوسفات دفعة واحدة بعيد الجراثة يوقبل التنعيم الاخير بالدسك

### الجت والبرسيم

### المسبطة توفر الاسماة البسبطة الم

يضاف ١٦ كغم يوريا و ٤٤ كغم سوبر فوسفات بعد الحراثة و ١٦ كغم يوريا السنة الثانية والثالثة بعد الحشة الاولى في الربيع.

### " ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٢٨ كغم سماد مركب ٢٧ - ٢٧ - صفر مع ٢٧ كغم سوبر فوسفات بعد الحراثة و ١٦ كغم يوريا السنة الثانية والثالثة وبعد الحشة الاولى في الربيع الماش

ت يحتاج هذا المحصول الى ١٥ كغم لتروجين و ١٥ كغم خامس اوكسيد الفسفور و ١٥ كغم كبريتات البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالآتي : ---

### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٣٢ كغم يوريا و ٣٢ كغم سوبر فوسفات و ٣٠ كغم كبريتات البوتاسيوم دفعة واحدة عند الزراعة.

### بُ أَ فِي حَالَةُ تُوفِرُ الأسمادةُ اللَّهِيَّةُ \* "

بِضَافَ ٥٥ كغم سماد مَرْكَبَ ١٨ - ١٨ - ١٨ دفعة واحدة عند الزراعة.

#### ٤- الخضر

ألساق والسبانغ والكرفس والرشائد والكراث والمعدونس

تحتاج هذه الخضر الى ٢٠ كُفُّم نتروجين و ٢٠ كُغَم خامس اوكسيد الفسفورلكل دونم تضاف كالآتي : --

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٥ كغم يوريا و ٤٥ كغم سوير فوسفات تحضير الارض اما النصف الثاني من اليوريا ٢٠٥ كغم افيضاف بعد شهر من الانبات للمحاصيل التي تزرع على خطوط اما المحاصيل التي تزرع نثراً في الواح فيفضل ان تقسم هذه الدفعة على وجبتين.

#### ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٨ كغم سماد مركب ١٨ - ١٨ - ١٨ عند تحضير الارض دفعة ايل قبل الزراعة و ٣٧ كغم سماد مركب ١٨ - ١٨ دفعة ثانية بعد شهر من الانبات وذلك عند الزراعة على خطوط اما عند الزراعة بطريقة النثر في الواح فيفضل ان تقسم الدفعة الثانية على وجبتين.

#### الشلغم والشوندر والجزر والفجل

تحتاج هذه المحاصيل الى ٣٠ كغم نتروجين و ٣٠ كغم خامس اوكسيد الفسفورو ٢٠ كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم تضاف كالآتي :-

#### أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٥ كغم يوريا ٣٠ كغم سوبر فوسفات و ١٠ كغم كبريتات البوتاسيوم عند تحضير الثربة وتضاف نفس الكمية بعد خف النباتات و ١٠ كغم كبريتات البوقاسيوم عند تحضير التربة وتضاف نفس الكمية بعد خف النباتات اما الدفعة الثالثة وهمي ٢٠ كغم يوريا فتضاف بعد شهر من الدفعة الثانية.

### ، ب- في حالة توفر الأسمدة المركبة

يضاف ٢٧,٥كغم من السهاد المركب ١٨ – ١٨ – ١٨ مع ٤٥كغم سوير فوسفات روا اكفم يوريا عند تحضير التربة دفعة اولى و ٢٧,٥كغم سماد مركب ١٨ – ١٨ – ١٨ بعد خف النباتات و ٣٣ كغم يوريا بعد ثلاثة اسابيع من خف النباتات دفعة ثانية.

#### البصل والثوم

يحتاج هذان المحصولان الى ٣٠كغم نتروجين و ٣٠كغم خامس اوكسيد الفسفور و٣٠كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالآتي : –

### ملاحظة مهمة

يفضل في زراعة هذين المحصولين استخدام سماد كبريتات الامونيوم « ٢١٪ نتروجين » كمصدر لعنصر النتروجين بدلاً من اليوريا وفي هذه الحالة يجب ان تكون كمية كبريتات الامونيوم تساوي كمية اليوريا× ٢٠٣.

أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضافُّ ٣٠كغم يوريا و ٢٥كغم سوبر فوسفات و ٥٠كغم كبريتات البوتاسيوم بعد ٣- ٤ أسابيع من الشتل و ٣٥كغم يوريا بعد شهر من الدفعة الاولى.

ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٧٠کغم سماد مرکب ١٨ – ١٨ و ١١کغم سوبر فوسفات بعد ٣ – ٤ اسابيع من الشتل و ٧٠کغم سماد مرکب ١٨ – ١٨ مع ١١کغم يوريا بعد شهر من الدفعة الاولى وفي کلا الحالتين تضاف الاسمدة في اخاديد على جانبي المرز اسفل النباتات بحوالي ١٠ سم وتغطى بالتراب جيداً بالقلاب ثم يستى الحقل مباشرة بعد التسميد.

### اللهانة والخس والقرنابيط

تحتاج هذه المحاصيل الى ٢٥كنم نتروجين و ٢٥كنم خامس اوكسيد الفسفور للدونم الواحد وتضاف كالآتى : –

أ- في خالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٥كغم يوريا و ٥٥كغم سوبر فوسفات بعد ٢ – ٣ أسابيع من الشيتل و ٣٠كغم يوريا عند التفاف الرؤوس..

ب- في حالة تؤفر الاسمدة المركبة

يضاف ٤٥کغم من السياد المرکب ٢٧- ٢٧- صفر بعد ٢- ٣ أسابيع من الشتل : > ١وه٤کغم سماد مرکب ٢٧- ٧٧ – صفر عند التفاف الرؤوس.

### البطاطا الربيعية

يحتاج هذا المحصول الى ٣٠كغم نتروجين و ٤٠كغم خامس اوكسيد الفسفور و ٢٠كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالآتي : – أ - في حالة توفر الاسمدة البسيطة يضاف ٣٠كنم يوريا و ٨٥كنم سوير فوسفات و ٢٥كنم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة واثناء تحضير التربة كدفعة اولى. ويضاف ٣٥كنم يوريا و ٢٥كنم كبريتات البوتاسيوم بعد ٤٥ يوم من الدفعة الاولى وتضاف الاسمدة تلقيماً تحت النباتات حوالي ١٠سم وتغطى بالتراب.

ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٧٠ كغم سماد مركب ١٨ - ١٨ - ١٨ مع ٣٣ كغم سوبر فوسفات وتخلط جيداً وذلك عند تحضير التربة. ويضاف ٧٠ كغم سماد مركب ١٨ - ١٨ - ١٨ و ١١ كغم يوريا بعد ٤٥ يوماً وتضاف الاسمدة تلقيماً تحت النباتات حوالي ١٠ سم في اخاديد ثم تغطى بالتراب بشكل جيد.

#### البطاطا الخريفية

يحتاج هذا المحصول الى ٢٠كغم نتروجين و ٤٠كغم خامس اوكسيد الفسفور و ٢٠كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم تضاف كالآتي : –

أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٢٠كغم يوريًا و ٨٥كغم سوبر فوسفات و ٢٥كغم كبريتات البوتاسيوم عند الزراعة واثناء تحضير التربة, ويضاف ٢٥كغم يوريا و ٢٥كغم كبريتات البوتاسيوم بعد ٤٤ يوماً من الدفعة الاولى.

ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٥٥ كغم من السماد المركب ١٨ – ١٨ - ١٨ و ٤٥ كغم سوبر فوسفات عند الزراعة. ويضاف ٥٥ كغم سماد مركب ١٨ – ١٨ بعد ٤٥ يوماً وفي كلتا الحالتين تضاف الاسمدة تلقيماً تحت النباتات وبحوالي ١٠ سم وتغطى بالترب.

### الرقي والقرع والخيار والبطيخ

تحتاج هذه المحاصيل الى ٣٠كغم نتروجين و ٤٠كغم خامس اوكسيد الفسفور لكل دونم وتضاف كالآتي : –

أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٣٠كغم يوريا و ٨٥كغم سوبر فوسفات عند الزراعة و ٣٥كغم يوريا عند الأزهار.

ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٥٥ كغم سماد مركب ٢٧ – ٢٧ - صفر مع ٢٠ كغم سوير فوسفات عند الزراعة و٥٥ كغم سماد مركب ٢٧ – ٢٧ – صفر عند الازهار.

في كلا الحالتين يوضع السهاد في اخدود على عمق حوالي ١٠ سم ويبعد عن النباتات بحوالي ١٠ سم ثم يغطى جيداً بالتراب ويستى الحقل مباشرة ويمكن اضافة السهاد بواسطة باذرة السهاد حيث يوضع على خطوط وذلك قبل الزراعة واثناء فتح السواقي للزراعة.

#### الباذنجان والطاطة والفلفل والباميا

تحتاج هذه المحاصيل الى ٣٠كغم نتروجين و ٤٠كغم خامس اوكسيد القسفور و٣كغم اوكسيد البوتاسيوم لكل دونم وتضاف كالآتي : -

أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ٣٠كفم يوريا و ٨٥كغم سوبر فوسفات و ٣٠كغم كبريتات البوتاسيوم بعد زراعة الشتلات ٢-٣ اسابيع «بعد الانبات بالنسبة للباميا» و ٣٥كغم يوريا عند الازهار.

ب- في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف  $\Lambda \Lambda$ كغم سماد مركب  $\Lambda \Lambda - \Lambda \Lambda - \Lambda \Lambda$  و  $\Lambda \Lambda$ كغم سوير فوسفات بعد الشتل باسبوعين «بعد الانبات بالنسبة للباميا» و  $\Lambda \Lambda$ كغم سماد مركب  $\Lambda \Lambda - \Lambda \Lambda - \Lambda \Lambda$  عند الازهار وفي كلتا الحالتين يوضع السماد في اخدود على عمق حوالي  $\Lambda \Lambda$  سم ويبعد عن النباتات بحوالي  $\Lambda \Lambda$  سم ثم يغطى جيداً بالتراب ويستى الحقل مباشرة بعد التسميد.

ج – الاسمدة الحيوانية وتضاف عند تحضير النربة وبمقدار ٥ – ٣ طن/ دونم سماد حيواني متحلل.

#### البزاليا واللوبيا والباقلاء الخضراء والفاصوليا الخضراء

تحتاج هذه المحاصيل الى ١٥كغم نتروجين و ٣٠كغم خامس اوكسيد الفسفور لكل دونم وتضاف كالآتي : –

أ- في حالة توفر الاسمدة البسيطة

يضاف ١٥كغم يوريا و ٦٥كغم سوبر فوسفات عند تحضير الأرض وقبل الزراعة . و١٨كغم يوريا بعد شهر من الانبات.

ب - في حالة توفر الاسمدة المركبة

يضاف ٢٨كغم سماد مركب ٢٧- ٢٧- صفر و ٣٣كغم سوير فوسفات عند تحضير الأرض قبل الزراعة و ٢٧كغم سماد مركب ٢٧- ٧٧- صفر بعد شهر من الانبات ويضاف السماد في اخاديد تبعد عن النباتات بحوالي ٥- ١٠ سم وتغطى بالتراب.

#### 0 - اشجار الفاكهة

#### ملاحظات عامة لكل جداول اشجار الفاكهة

- ١- بعد السنة السادسة تضاف كمية من الاسمدة بشكل نسبي حسب قوة نمو
   الشيجة.
- ٢- الاضافة تكون لواحدة من البدائل اي اما اضافة الاسمدة البسيطة او المركبة مع البسيطة وليس البديلين معاً.
- ٣- في حالة توفر الاسمدة البسيطة «اليوريا» السوير فوسفات ، كبريتات البوتاسيوم» تضاف نصف كمية اليوريا وجميع كمية السوير فوسفات وكبريتات البوتاسيوم خلال فصل الربيع اما النصف الثاني من اليوريا فيضاف في فصل الخريف. وفي حالة استخدام البديل الثاني فتضاف جميع كمية السماد المركب والسوير فوسفات في فصل الربيع اما كمية اليوريا فتضاف في فصل الخريف.
- طريقة إضافة الإسهدة الكيمياوية تكون في حالة الزراعة على خطوط بحفر خندق بعمق ٢٠ سم يبعد عن سباق الشهرة بمسافة ٥٠ سم وتوضع فيه الاسمدة ثم تغطى بالتراب ويتم الستي مباشرة. اما في حالة الزراعة على الواح فينثر السهاد الكيمياوي في الواح حسب عدد الاشجار فيها «ويفضل خلطه مع التربة» ثم تستى الالواح مباشرة.
- ينصح اضافة إلى الاسمدة الكيمياوية التي تحتوي على العناصر الغذائية الرئيسية الثلاثة والنتروجين، الفسفور، البوتاسيوم» استخدام الاسمدة السائلة التي تحتوي على العناصر النادرة والحديد، الزنك، النحاس، المنفنيز... الخ» وذلك برشها على الاشجار بعدد المرات وبالتراكيز الموصى بها من الشركات المنتجة لها.

#### الاسمدة العضوية

اضافة الى الاسمدة الكيمياوية فالشائع هو استخدام الاسمدة العضوية «مخلفات نباتية او حيوانية او صناعية متحللة ومتخمرة» لتسميد اشجار الفاكهة.

تضاف الاسمدة العضوية بشكل نصف دائرة «اذا كانت الاشجار مزروعة على سواقي» وبعمق ٥٠- ٢٠ سم تحت التربة بعيداً عن مساطب السيقان والجذور ويغطى بالتراب. اما اذا كانت الاشجار مزروعة على مساطب فينثر بين الاشجار بشكل متجانس ويقلب مع التربة بواسطة الروديفيتر وموعد اضافة الاسمدة العضوية هو منتصف كانون الأول لكي يحلل قبل موعد النمو، ويفضل اضافة الاسمدة العضوية المتحللة والمتخمرة بشكل جيد حتى لاتسبب نواتج عمليات التحلل والتخمر اضراراً لجذور الاشجار.

أما الكميات المضافة فتكون كالآتي : -

تضاف الاسمدة العضوية اعتباراً من السنة الثانية من عمر الشجرة وبالشكل الآتي: -

- نضیف اکغم لکل شجرة بعمر سنتین.
- نضيف ٣كغم لكل شجرة بعمر اربع سنوات.
- نضيف ه كغم لكل شجرة بعمر ٦- ١٠ سنوات.
  - نضيف ٧كغم لكل شجرة بعمر ١٢ ٢٠ سنة.
- ويشكل عام تضاف الاسمدة العضوية مرة كل سنتين.

### جدول (٢٢): الجرعات السادية للتفاح والكمثري والسفرجل

	سل التا: وبركية ه			سل ا		گ <i>مچا</i> د رنم	ذائية •	طامر ة	عر الفسيرة ( سينة )
7			٥	ار		+	ب	ن ن	
	_	1.	_	-	80	æ, ∙	AED	•	الاولىسىستى
	. 1.	1.	_	9.	9 -	-	8	۴.	الغنيسة
Α-	1.	1.	4.	9.	16.	à	T	8	:
11.	1.	17-	7.	18.	DA.	*	1	3	الرابمــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
11.	1-	10	10	17:	630	8	1	A	الخاصية
130	20	11-	8 -	10.	84.	इ	0	9	\$

### جدول (٢٣): الجرعات السادية للمشمش

							_		
5	ر الان	الهديدا	ل إ	ر ادا	الديب		,		
1	رکنة • م	بميعة ي	إدجرة	ės žag	أسود ة ي	7000	لية • تعر	عناصر هذا	مسر الضجرة
	<u></u>	5	و	J-	. 3	Ţ	<u>_</u>	ن	(شنے)
<u>  -</u>	-	1-	_	_	1.	_	-	1	الاولىيىسى
_	_	1	-	_	10-	-	-	•	التانيمسة
13-	1.	30-	1.	17-	71-	¥	ī	٧	الطالد
16.	17-	F	1.	¥ ) +	7	F	V	1.	الرابمست
TT -	100	TT.	11.	4.A	10.	L	1	10	الحاسسة
۸۰۰	10-	7			1	1.	1+	10	البادسية

جدول (٢٤): الجرعات السهادية للتين

	, التان	البديسل	ول	بر ۱۲	الديب	الد شد	J	in In	مر العسيرة
			,,,-,			L			(سنة)
*	من	ی	ك	مر	3	÷		ن	
***	_	14+	_	_	14 -			,	الاولىسى
1	100	1 7	100	Tee	10-	•	١.	10	:E
A * *	100	100			70.	- 1 -	10	Ye	* AEI
12		1	1	1	1700	1.	7.	1.	
	F * *	1	400	34	14	T+	E +	1.	i
V		370-	1.0-	3000	11	Tre.	••	A-	البادسية

### جدول (٧٥): الجرعات السادية للرمان

,	ـز التا:	الدي	ائـ	ـل الار	البدي	ساد ن	.ائية • كم	۔ ماسر عذ	مسر الشبجرة
<i>ارا</i> شجره	مرتبة ٠٠	سيحد	م/شجر:		البعدة	,			(3: =)
r	. س	3	ك	~	5	÷	9	ار.	(, <u> </u>
-	_	£.	-	-	7.0	-	-	Ť	الاولىسىسى
11.	1+	€+	( -	•-	٧٠	τ	t	١	التابــــة
1	10	3 T #	170	۲	70-	1.	1.0	τ.,	العالــــــــــــــــــــــــــــــــــ
1	170	¥0+	***	TTO	10-	3.0	Ψ+	7.	الرابعـــة
۸۰۰	17+	TP+	100	TYP	• • •	٧-	٣-		الحاسنة
11	+74	***	TYH	•••	٧	۲.	£+ .	••	السادسية
	11.	10   10   10   10   10   10   10	10 10 			1-st   1-st	اسدة بسيعة المراتجرة سيعة ووكية المراتجرة المراتج		

ان : نتروجین ۱۰ ب د حاسن اوکنید انسفور ۱۰ ب د اوکنید البوتاسیم ۱۰ ی د پوریستا ۱۰ مرد تسویر فوسفات الثلاثی ۱۰ د کریتات البوتاسیم ۱۰ م د سیاد مرکید ۱۵سـ۱۵سـ۱۵ (۱۵

### جدول (٢٦): الجرعات السمادية للعنب

	ل الطاب	البديسا	Jo	سسل الا	الديب	عداد دخ	الية 4 كا	عنامہ عذ	عر الضجرة
م/هجرة	برکة ه ه	يسهطة و	/شجرة	يطة د م	احدةب				( سنة )
		٠ ي	ال	بي	s	ب	ب	ڻ	
-	-	100	-	_	100		_	۲.	الاراسىسى
T * *	• •	1	.1 * 2	100	1	10	7 .	٤٠	1111
100	~ -	741		110	ty-	T a	۲.	1.	111
		F	3-1-	۲	• • •	۲٠	1.	٧٠	الرابمست
Y# *	·	40.	A	TY=	•••	Į,	• •	Y.	العاسسة
Y#+	• 🕳	70.	۸	TY.		(+	••	γ•	العادمية

### ... جدول (۲۷): الجرعات السادية للحمضيات

	ز الثان	اليدي	رل -	ــز ـ الأر	الدي	_/د ش	ائدہ کم	هامد عد	صبر الشبجرة
واشجرة	رکة + ء	پسپھة و	م/شجرة	سيطة الا	احدة				(مست)
	<u></u>		a)	ص	ی	÷	J	U	,,
11-		1.0	1.	£ a	1.	4.	٧.		الاولسيسي
44.	-	1.	AP	A-	14.	71	₹ ₹	YA	الثانيسة
11.	-	100	15.	17-	*T * *	£1	(1	17	التالنسية
<b>1 * *</b>	Alber	170	370	1 V o	T++	Α-	۸٠	11-	الرابسية
	-	**	410	479	10-	1	1	Y	الحاسية
y	-	170	17.	44.	•••	11-	170	: 4 .	المادسية

### جدول (٢٨): الجرعات السادية للاجاصيات

ر ۾ اشجر د	ل التاد بركة ه	اليدي. وسيطة و	ُ ول الشجرة	سىل الا پىلة د غ	اليديد اسدةي	نتهاد دتم	زايد • گ	عناصر فا	مرالعبيرة ( سنة )
ř	غي	3	ds.	-	ی	¥	į.	Ç	
_	quih	<b>*</b> •	-		4.	-	-		الاولىسىنىسى
٧٠	10	T.	₹-	14	3+	7	τ	l.	الفانيسية
Ye	7.	3 -	۲-	1.	1-	1	٤.	٦	11
1As	٧.	A.	10	10.	11-	•	1.	10	الرابعــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
FY.	A -	11-	370	11.	71.	4.	10	4.0	العاسيية
7Y+	100	30-	340	8	10-	. 8 .	٧-	۳۰	البادسية

### جدول (٢٩): الجرعات السهادية للخوخ

<b>,</b>	F. F	اليدر	Ji	ــز الإ	أثيديب	مادن	رائيةه ك	ä. la	مسر الفسجرة
والنجرة	برده د	بسيطة و	م/نجرة	سيحة د	الحدان	L3 L			(سنة)
	·~		ك	س	3	پ	ب	Ú	
-	-	٦٠.	-	_	1.	-	-	Ł	الاولىسىسى
-	_	1.	-	-	9.	-	-	7	التانيسية
13+	į.o	1.	1.	1.	17.	٣	ī	٦	التالنسسة
11.	3 -	170	٤٠	3	77.	۳	*	1=	الرابسية
ТУ•	Ye	11.	17+	11.	Ti-	1.	10	10	الماسية
	Ye	71-	7	111	•••	10	۲.	40	البادسية

ن التروجين ( • ف اخاص) وكنيد الفنفي • ب الوكنيد البرتانيين • ي اليوبسسا • م المور فوشات الثلاثي • ك اكريتات البرتانيين • م الساد مركب(١٨سـ١٨٨)

جدول (٣٠): الجرعات السادية لللوز

	ر الا۔	اليديد	' ول	سل اد	الدي	لداد ش	داده ۱	مات د	مر الفسجرة
مُ /عجرة	برک ه	پسيطة ر	۾ اشجرة	بهطة ه غ	اسدة	7. 1			(عند)
							ب		
									الإولىسىسى
4.4.	1.	1.	۸.	140	170	1	. 1	7	التانيسية
61.	1.	11+	11-	11-	(70	٧	7	•	التالنيسية
1110	-	-	A	AY-	17	1.	3.	10	الرايحسسة
110-	-	-	11	170-	170-	1.	4.	1.	العاسسة
	-	31-	ž	140.	ŦŢ	¥.a	٧-	۲٠	البادييية

#### جدول (٣١): الجرعات السادية للكاكي

	ل الك	الديد	l d	سل الأو	الجديب		الاستاد ك	ماس ما	مسر الفسجرة
واشجرة	رکية ه ه	بسيطة و	والمجزة		احدة		_		(منة)
,	٠,٠	3	ك	س -	.5	ب	ب	5	,,
_	-	<u> </u>	1	_	£.	_		*	الإولىسىتى
11-	<b>( •</b>	1-	t.	7-	37+	. 7	1	1	التاجسسية
77-	1.	11:	A٠	11+	110	٤	٠	1	التالنسية
77-	(+	17-	111	170	31-	ι	A	17	الرابحـــــة
•••	-	11-	1	**-	710	1-	1.	1+	انحاســـــــــــــــــــــــــــــــــــ
A••	- '	**-	¥ • •	Y Y.*	+[+	3.0	10	T.	النادسية

ن - تتروجين - ٥ - د : حاسراركسيد الصنفير - د بـ : اوكسيد البرناهيم - ٥ - ي : يويسسنا -م توسيم قومقات الثلاثي - ٥ - : كريتات البرناميم - ٥ م : سنادِ مركب(١٨سـ١٨) -

#### جدول (٣٢): الجرعات السمادية للزيتون

_ي			ُول /شجرة		اليديب احداث	سراک وشی	الهذه كذ	حاسر غذ	هسر اللجره
7	j.	ં છે	٠ ايد	مَّن	ď	4	ب	ပံ	(مـنة)
10.	-	-	1.	3	,1**	•	•	•	الاولىسىسى
	-	_	7	***	,¥ • •	1.	1.	1.	الإنهاة
1700	-	_	***	• • •	<i>9.</i> ••	T+	7+	10	التالنسية
¥#**	-	-	1	1	3	••		••	الرايميسة
TY#+	-		10	10	10	Y>	Y.	Ya	الماست
	_	_	Y	<b>#</b> 4% 4"	¥ • • •	1	1	1	السادسيسة

ن اد تترویین ۱ ما دُخاس ارکنید التحقیر ۱ با د ارکنید البوانیم ۱ ما د یونسست ۱ اً من د سور تومقات الثلاثی ۱ کاریتات البوانیم ۱ ما د محاد مرک (۱۸ ۱۸ ۱۸ ۱۸)

لكى تنمو أشجار الفاكهة بشكل صحيح ولكني يتم جسانة الاسمدة بشكل دقيق mile in the fact of the fact o نورد هذا الجدول. of the confidence of the second

# جدول (٣٣) ؟ عدد الأشجار في الدونج الواحد . . . . . . . . . .

عدد الإيساري الدوج	بر منافة الغريرام)	الإنسام الإنسام
The state of the s	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	مار د مقتنی د تین آه کشتاری
	(x)	ان ه اجامهات و جسی
100	# x #,	كني ه المحيات و الهتزن ه الفستن
a de La Titalia	, , tat	Y

ريال په هيد

ان التجارب والدراسات المستمرة حول التسميد النيتروجيني والفوسفاني لا حُتيار افضل الاسمدة النيتروجينية والفوسفاتية من حيث الكمية النوعية لمختلف المحاصيل الزواعية الأوالك " مستمرة على الرغم من توصيات وزارة الزراعة كما ذكرنا وذلك الاختلاف الترب من جيت . خصوبتها واستجابتها للتسميد وكذلك دخول اصناف جديدة لمختلف المحاصيل الزراعية الى القطر أسرف تتطرق في هذا الباب ألى بعض من هذه الدراسات والبخوْث لغرض الطلاع \*\* الطالب على تحديد التسميد واخآ القط المناسبة الماسبة الماسبة المناسبة الطالب على تجربة التسميدُ دَاخِلَ القَطَرِ. ﴿ أَ

لقد وجد بأن السياد النيتروجيني والفوسِفائي المضاف استناداً آلي إسس علمية. صحيحة يؤدي الى تحسين نمو النبات وبالتالي زيادة الحاصل, اشار الباجث (قاسم ١٩٨٢) في تحربته تحت الظروف الديمية التي درس فيها أثر عمقي الزراعة (٤ و ٨سم) مع كمينين من التقاوي لنبات الحنطة (٨٠ و ١٣٠ كغيم / هكتار) تحت ثلاث مستويات من التسميد (صفر و ٨٠ كغم خامس اوكسيد الفسفور/ هكتار و ٨٠ كغم خامس اوك الفسفور مع ٤٠ كفم نيتروجين في المكتان حيث استخدم كبريتات الامؤنيوم (٢١/ نيتروجين كمصدر للنيتروجين والسويرفوسفات الثَّلاثي (٤٦٪ خامَسُ اوْكَسيد الْفُسُّفُّونَ ۗ كمصدر لنفسفور الى حصول زيادة في حاصل الحبوب عند معاملات التسميد عَلَى ﴿ المعاملة بدون تسميد وكانت الزيادة عند التسميد الغوسفاتي والنيتروجيني اكبرها. وفي دراسة اخرى حول استجابة الذرة الصفراء للتسميد النيتروجيني ومسافات الزراعة التي 7 97

اجريت من قبل (العاني ١٩٨٣) في الموسمين الربيعي والخريني لعام ١٩٨١ في حقل المتجارب التابع لقسم المجاهيل الجفلية في كلية الزراعة – ابو غريب وذلك لمعرفة تأثير مسافات الزراعة (١٠ و ٢٠ و ٣٠ سم بين الجور) والسماد المنيتروجيني (صفرو ٨٠ و ١٣٠ و ١٦٠ كغم نيتروجيني / هكتار) كبريتات الامونيوم الذي أضيف على دفعتين الاولى قبل الزراعة والثانية بعد بلوغ ارتفاع النيات ٢٠ سم على انتاج الذرة الصفراء. وجد في الموسم الربيعي بان زرِاعة ُ بِلْمُورُ الحَجينِ (1 lg) على مُسِأَفَة ١٠ مُم بين الجورُ وتسميدها باضافة ١٩٠٠ كُونِي نتروجِين / هكتار قام اعطتِ اعلى معايل لحاصل الحبوب (٢٠٨٧) كغم / هِكِيْلِينَ وِهِلَيْهِ لِإِنْحَتِلْفِي مِعْنُوبِالْ عِن معاملات زراعة بذور الصنف نيليوم على مسافة ٢٠ و • ١ سم بين الجور مع تسميدها بإضافة ١٩٦٠ كغم نيتروجين/ هكتار حيث اعطت حاصل ٨٠,٧٨٤ في الموسم الخريق وجد ان زراعة بذور المصنف نيليوم على مسافة ١٢٠ سم بين الجور مع تسميدها باضافة ١٦٠ و ١٢٠ كغم نيتروجين / هِكتار او زراعتها على مسافة ١٠ سم بين الجور مع التسميد باضافة ١٦٠ كغم نيتروجين / هكتار قد اعطت اعلى معدل لحاصل الحبوب ٧٧٨٦,٥٨ و ٧٧٢٣,٩١ و ٧٨ ١٨٨ كنهم/ مكتار على التوالي. وفي حقل كلية الزراعة/ابو غريب ايضاً اجريت تجربة حِقَلِيةٍ (التَّكَرِيثي ١٨٨٣) خلالِ الموسمينِ الخريني ١٩٨١ والربيعي ١٩٨٧ لغرض تحديد افضل كيية من السياد الميتروجيني والفوسفاتي لنبات عياد الشمس للحصول عل اعلى حاصل. في هِدُمُ التَّجريةِ استِخدمُ السياد النيتروجيني كيريتاتِ الامونيوم (٢١٪ نيتروجين) باربعة مبيتوريات هي ١٦٠ و ١٨٠ و ٢٤٠ و ٣٠٠ كغم نيتروجين / هكتار للموسم الخريني، واخييت في الموسم الربيعيي كميتين اخريتين من النيتروجين هما صفر و ٦٠ كغم / هكتار. اما السياد الفوسفاني (سوير فوسفات ثلاثي ١٤٪ خامس اوكسيد الفسفوي فلقد استخدم بطلابشه مسيتو يايت همي صفر و ٢٠ و ١٢٠ كغم خامس اوكبيبه الفسفور / هكتار. اضيف في هذه الهجرية نصف السهاد النيتروجيني وجبيع السياد الفوسفاتي قبل الزراعة والنصيف الثاني من الساد النيزوجين اضيف في بداية مرحلة تكوين البراعم الزهرية بطريقة النثر. والخديث النتاجي بجلال الموسم المخريني بأن معاملة النيتزوجين ٢٤٠ كغم نيتروجين / هكتار قد ما الله عاصل بالدر امل أن الموسم الزيمي فكانت افضل كمية هي ٣٠٠ كغم نيتروجون ل حكتان بالنسية لحاصل البلور تحت كافة مستويات الفسفور لكلا الموسمين - ( - to the )

### مجدول (٣٤) تأثير النيتروجين والفسفور على خاصل بقور تبات عباد الشمس

كغم خامس اوكسياد		كانهم	نيتروجين / ا	نگتار	
الفسفور بالمكتار	17.	۱۸۰		*1	<b>*</b> (),
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	حاصل	البذور (طن/	مکتان لموسم	14/1	<u> </u>
صفر	1,9:01	<b>7</b> ,71,4%	444		P, £ £ Ý ·
٦.	4.141.7	<b>*,12</b> AA	0 4 4	۳٫Ý	4,1411
14.	T, £71.	Ť,1418	víť	. <b>Ť</b> ,61	٢,١٨٩٠
کنم خامس اوکسید		کنام نیار	وجين/خكتار		
الفسفور بالخكتار	صغر	4.	ŤÝ+	. 484	<b>*</b> • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
<u>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </u>	خاندل	البدّور (طن/	منكتان الونام	1484	
مف	1,4474			\$3+1X\$	É,ŤTY ( )
صفر ۱۰	*, 10 1A	·Ť;VAŤŤ	F, Fott	ተነዋኝነኝ	\$,£.¥¥
1**		* <del>*</del> *, <b>*</b> * * <b>£</b>	,		

التأثير التداخلي لثلاثة مواعيد للزراعة (بداية تشرين الأولا ، بداية تشويين الخائي وبداية كانون الاولى) واربعة معاملات للسهاد الفوسفاني (صفر و ، ف و ، ا و ، ا أكفم خامس اوكسيد الفسفور / حكتان على حاصل اعتاقت الحنطة صابريتك وتوري و و الكنيباك ، قد تم دراسته في منطقة سرطنك رضافظة دهوك في المنطقة الشهالية من القطر من قبل (علي ١٩٨٣). أشارت النتائج رجندول قه ) الى ال الزراعة في الأول من تشرين الثاني قد اعطت اعلى خاصل للحبوب ، وادى استمال الساد الفوتشائي (متوبر فرسفات ثلاثي) الى حصول زيادة معنوية في خاصل الحبوب.

\*

الحاصل كغم/هكتار	[ · ;	الساد الفوسفاتي	موعد الزراعة
		الفسفور / هك	e and the
1818,700	صابرىيك .	و ۱۰ صفر	الاول ، ، ،
17.1,41.	۰. توري ۷۰ "	* 3 - 147	1 . 1 . 45
Y10V, EA.	المكسيباك المستعالات	\$ 15 9	P/K+ 7
**V#\\#\*	- صابربيك -	· ·· • • · · · · · · · · · · · · · · ·	The second of the second of the second of
~10V1,A6.	" نوري ۷۰	and the second	
<b>የ</b> ነጎዮ,ሽና	مكسياك الأ	777 × 37.	e the
4	مابريك المابريك	La Dille . Test .	$\beta_{ij}=q_{ij}$ . The subsequence of substance and substance of subsequences of
145,01.	ر ، راوري ۲۰	Market Art of the	e ->> .1
Y1AT, Y · ·	م مکستیباك 🖟	7767 11	
-1977,59-	🗼 صابرتيك 🐃	942 3475	7
1743,48+ -	ئوري ۷۰۰		
Y178,74.	مكسيباك		
1775/14	3	يوس ي مشقوه	a serie to resultable
MVA, 40 %	الله	a marine france	ことといいがりるか
<b>ነ</b> ለደሚነካዮብ	المكتبياك المحاد	and I have a second	enough the ?
* 4844),1466	ا اختار بيك المناه	at fall and	e was the has
** * * , * * * * * * * * * * * * * * *		Je my toy the	no the same that the
¥8.ΔΥ; ¥4.4 - 1-	تكليباك أأست	a a strain of the	and bring land
388 P. A. 19 . 18		X: - 35	
TTV4, • **	توري ۷۰ ِ		
761.76	مكسيباك		
1905,	صابربيك	14.	
1974,47	نوري ۷۰		
<b>****</b>	مكسياك		

۸٤٠,٩١٠	صابرييك	صفر	4 (1-7)
\$01,800	نوري ۷۰	, , ,	الثالث
7.4.4	مكسياك		
777,890	صابربيك	٤٠	
<b>417,734</b>	نوري ۷۰		
<b>٣</b> ٢٢,٩١٠	مكسيباك		
408,-1-	صابربيك	۸۰	
<b>**</b> *****	توري ۷۰ ،		
<b>TY1,Y••</b>	مكسيباك		
4/1,4/-	صابربيك	14.	
£47,41 ·	نوري ۷۰		
٧١٨,٥٧٠	مكسيباك		

تلعب طرق اضافة الساد في مواعيد اضافته دوراً كبيراً في حاصل المحاصيل الزراعية. في محافظة السلمانية تم دراسة تأثير طرق ومواعيد اضافة السهاد النيتروجيني على نمو وحاصل البنجر السكري من قبل الباحثين (أمين وجهاعته ١٩٨٤) حيث تم زراعة تجربة حقلية خلال الموسم الخريني لسنة ١٩٧٨ في موقعين بكرجو وشهرزور. نتائج هذه الدراسة كما هو واضح في الجدول (٣٦) بأن أعلى حاصل لجدور البنجر السكري يمكن الحصول عليه عندما يوضع الساد كبريتات الامونيوم بخطوط فوق سطح التربة وذلك عندما تضاف نصف كمية الساد عند الزراعة والنصف الآخر بعد شهرين من الزراعة.

جدول (٣٦) تأثير طرق اضافة السهاد ومواعيد الاضافة على حاصل البنجر السكري

نصف الكية عند الزراعة والنصف الآخر بعد شهرين	مواعيد اضافة السهاد بعد شهرين من الزراعة	عند الزراعة	طرق اضافة السهاد
	ة بكرجو	تجرد	
			ه وضع الساد داخل اخدود
17,54	17,11	۳,۷۲	على جانب خطوط الزراعة
۱۲٫۸۳	4,44	۲,٤١	• اضافة الساد نثراً
18,77	14,81	0,£7	• وضع السهاد بجور
11,55	4,4٧	1,^^	<ul> <li>وضع السهاد بخطوط</li> </ul>
			فوق سطح التربة
	شهرزور	تجربة	
			<ul> <li>وضع السهاد داخل اخدود</li> </ul>
17,+9	11,74	٤,٩٦	على جانب خطوط الزراعة
٩,٨٤	1 - , 27	7,17	<ul> <li>اضافة السياد نثراً</li> </ul>
14,44	11,44	٤,١٨	<ul> <li>وضع الساد بجور</li> </ul>
17,20	4,07	١,٥٠	• وضع السهاد بخطوط
			فوق سطح التربة

تحت الظروف الديمية وفي منطقة تلعفر محدودة الامطار تم دراسة تأثير بعض معدلات السهاد النبتروجيني والفوسفاتي على نمو وحاصل القش والحبوب لنبات الحنطة صنف صابر بيك (شابا وجاعته ١٩٨٦). اجريت هذه النجربة الحقلية للموسمين ٧٩ – ٩٨٠ و ١٩٨٠ في محطة البحوث الزراعية في تلعفر استعمل فيها اربعة مستويات من السهاد الفوسفاتي سوير فوسفات الكالسيوم (صفروه و ١٠ و ١٥ كغم. فسفور / دونم) ومستويين من السهاد النيتروجيني كبريتات الكالسيوم هما صفروه و ١٠ و ١٥ كغم. فيتروجين / دونم. وبينت النتائج كما موضح في الجدول (٣٧) عن حصول زيادة معنوية في حاصل الحبوب والقش عند زيادة مستوى التسميد الفوسفاتي لحد ١٥ كغم فسفور / دونم بوجود او غياب النيتروجين.

جدول (٣٧) تأثيرالتسميد النيتروجيني والفوسفاتي على حاصل القش والحبوب لنبات الحنطة

Tie eti ai ti	حاصل	الحبوب كغم أ	ر دونم	
السهاد الفوسفائي كغم/دونم	موسم ۹	٩٨٠-٧	موسم ،	9/1-/
	صفر	10	صفر	10
	كغم نيترو	<i>جين   <b>دونم</b></i>	كغم نيتروج	<i>دین   دونم</i>
صفر	700,77	YV+, <b>A</b> Y	T+Y,V0	444,00
•	<b>۲</b> ۷۳,0λ	YA1,0A	440,74	<b>417,0</b> •
١٠	444,18	704,27	<b>٣٦٣,٧</b> 0	۳۸۸,۱۳
10	445,74	788,71	44,344	۲۹۰,٦٢
	حاصل	القش كغم /	دونم	
صفر	770,57	107,74	V+4,1Y	٧٦٥,٦٢
٥	٧٧١,٢٥	۸۱۳٫۷۹	۸٦٩,۸٧	411,11
1.	777,71	471,	<b>141,77</b>	471,47
10	۸۸۰,۹۹	۸۳۷, ٤١	1.11,47	۱۰۰۸,۷۵

اما من حيث التسميد البوتاسي فهناك العديد من الدراسات والبحوث حول استعال الاسمدة الكيمياوية البوتاسية في الزراعة العراقية ، ولكن نظراً لقلة الاستعال التطبيقي للسهاد البوتاسي من قبل الفلاح في الوقت الحاضر فلقد اكتفينا بتناول التسميد النيتروجيني والفوسفاتي. وهذا لايعني عدم اهمية البوتاسيوم في الزراعة. ايضاً يجب ان نذكر الطالب بأن عدم استعال الاسمدة البوتاسية في الوقت الحاضر يعود الى كون معظم الترب العراقية لاتعاني من نقص البوتاسيوم.



### 7.0 الكالسيوم

#### 7.1 كالسيوم التربة ومصادره

الكالسيوم احد العناصر الضرورية للنبات ومحتوى قشرة الارض من هذا العنصر عال يقرب من ٣٠,٦٤٪ وهذه النسبة تعد اعلى من نسب معظم العناصر الغذائية ، اذ يأتي بعد الاوكسجين (٣٦,٤٦٪ وزن)، والسليكون (٢٧,٦١٪)، والالمنيوم (٣٠,٠٠٪) والحديد (٣٠,٥٠٪) كنسبة وزنية من قشرة الارض. ان محتوى الترب من عنصر الكالسيوم مختلف باختلاف نوعية التربة ومادة الاصل والظروف المناخية السائدة.

ان مصادر كالسيوم التربة هي الصخور والمعادن الاولية والثانوية الحاوية على الكالسيوم، يضاف الى هذه المصادر الكالسيوم المضاف الى التربة سماداً. المعادن الاولية التي تعد مصدراً مهماً لكالسيوم التربة هي:

Calcium Feldspar

CaAl<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>8</sub>

Tremolite

Ca, Mg, Si, O, (OH),

amphibole

Actinolite

Ca<sub>2</sub>Fe<sub>5</sub>Si<sub>8</sub>O<sub>22</sub>(OH)<sub>2</sub>

**Epidote** 

Ca<sub>2</sub>(Al,Fe)<sub>3</sub>Si<sub>3</sub>O<sub>12</sub>(OH)

المعادن الثانوية: اهم المعادن الثانوية التي يوجد الكالسيوم فيها هي:

Dolomite

CaCO<sub>3</sub>, MgCO<sub>3</sub>

Calcite

CaCO<sub>3</sub>

Gypsum

CaSO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O

Apatite

 $Ca_5(PO_4)_3,(Cl,F)$ 

كذلك يوجد الكالسيوم في معادن الطين الثانوية وحاصة في المعدن الطيني المونتمورولنيت.

عند تعرض هذه المعادن الى عمليات التجوية يتحرر الكالسيوم منها الى محلول التربة. والكالسيوم الموجود في محلول التربة في صورة ايون الكالسيوم تجري عليه العمليات الآتية: --

١ الفقد بماء الري او الامطار نتيجة عمليات الغسل وخاصة في اتربة المناطق الرطبة.
 ٢ - يمتصه النبات وجزء منه تستهلكه الكائنات الحية الدقيقة.

٣- يدمص او يكون بصورة متبادلة على سطوح معادن الطين.

ان كالسيوم التربة على شكل كاربونات الكالسيوم وفوسفات الكالسيوم. ان كالسيوم التربة يوجد بعدة اشكال تختلف بصفاتها وجاهزيتها للنبات وهذه الاشكال هي:

الكالسيوم غير الجاهز للامتصاص من لدن النبات وهو الكالسيوم الذي يوجد في المعادن الاولية ، ويعد مخزناً للكالسيوم المتيسر للنبات بعد تحرره من هذه المعادن بفعل عمليات التجوية .

الكالسيوم المتبادل وهو الكالسيوم المدمص الى غروبات التربة العضوية وغير العضه ية. ويلعب هذا الجزء من الكالسيوم دورا مهما في تركيب التربة. ان وجود نسبة عالية من الكالسيوم على سطوح التبادل للتربة يؤدي الى حدوث تجميع flocculation لحبيبات التربة. وهذا التجمع لحبيبات التربة يؤدي الى جعلها محببة ومسامية ، وهذا يؤدي الى حصول تهوية جيدة ، وعسين قابلية التربة على الاحتفاظ بالماء. يضاف الى ذلك زيادة معدل نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن كثير من العمليات الحيوية داخل التربة وبالتالي زيادة نمو النبات والحاصل و

ان الكالسيوم المتبادل او المدمص على حبيبات التربة يكون صورة جاهزة للامتصاص من لدن النبات ويعد بذلك مخزناً لكالسيوم محلول التربة في حالة استنزاف ما يحتويه محلولها من الكالسيوم.

٣- كالسيوم محلول التربة: وهو الكالسيوم الذائب والجاهز للامتصاص من لدن
 النبات، هذا الشكل للكالسيوم يكون في حالة توازن مع الكالسيوم المتبادل.

من العوامل المهمة التي تؤثر في جاهزية الكالسيوم وتوفر الكية الملائمة من هذا العنصر في محلول التربة بصورة ذائبة لتزويد النبات بالكية التي يحتاجها في دورة حياته ، هي: ١- الكالسيوم المتبادل: تلعب السعة التبادلية الكاتيونية للثربة دوراً كبيراً في توفير الكالسيوم الذائب ، اذ أن التربة ذات السعة التبادلية الكاتيونية الواطئة والمحتوية على كمية قليلة من الكالسيوم تزود النبات بكية جيدة من الكالسيوم . ولكن عندما تكون كمية الكالسيوم في التربة ادبر من الحالة الاولى ولكن في تربة ذات سعة تبادلية كاتيونية عالية فأن هذه التربة تزود النبات بكية اقل من الكالسيوم مقارنة بالتربة الاولى وذلك لاحتياج التربة ذات السعة النبادلية الكاتيونية العالية الى كمية أكبر من الكالسيوم لاشباعها.

Y - ieas الطين: ان معادن الطين من نوع 2:1 تحتاج الى كمية كبيرة من الكالسيوم حتى تصل الى درجة التشبع مثل معدن المونتمورولنيت الذي يحتاج الى Y / 1 نسبة تشبع معنصر الكالسيوم حتى يمكن ان يزود النبات بالكالسيوم. اما معادن الطين من ieas النبات فتحتاج الى نسبة تشبع 1:1 - 0 / 1 من الكالسيوم حتى تبدأ التربة بتجهيز النبات بالكالسيوم. ومن هذا يتضح بان الترب التي تسود بها معادن الطين من نوع 1:1 تكون قابليتها التجهيزية بالكالسيوم اكبر من قابلية الترب التي يسود بها معادن الطين من نوع 2:1

٣- رطوبة التربة: تزداد جاهزية الكالسيوم في التربة بوجود محتوى جيد من الرطوبة في التربة. في الترب الرطبة تقل نسبة الكالسيوم لازدياد عمليات فقد هذا العنصير بالغسل، ويحل الالمنيوم والهيدروجين عمل الكالسيوم على سطوح حبيبات التربة في وبذلك تقل كمية الكالسيوم الجاهز للنبات، وتعالج هذه الحالة باضافة مادة الجير والجبس لمثل هذه الترب لسد النقص بعنصر الكالسيوم الذي يحتاجه النبات لاكال دورة نحوه وفعالياته الحيوية. في الترب الجافة وشبه الجافة توجد نسب عالية من الكالسيوم وذلك لقلة الامطار وقلة الفقد عن طريق عملية غسل التربة.

#### 7.3 الكالسيوم واستصلاح التربة

بالنظر الى الدور الذي يؤديه الكالسيوم في تكوين بناء التربة وتحسين صفاتها من حيث النهوية وتجمع الحبيبات وقابلية التربة على الاحتفاظ بالماء، ودرجة تفاعلها والدور

الذي تؤديه في جاهزية العناصر الغذائية ، فإن الكالسيوم يستعمل في استصلاح الترب الحامضية والاتربة القلوية ذات المحتوى العالي من ايون الصوديوم. ان الترب الحامضية تعاني من نقص عنصر الكالسيوم بسبب زيادة معدل عملية غسل مقد التربة نتيجة سقوط الامطار بكميات كبيرة. وان سقوط الامطار يؤدي الى غسل مقد التربة من الكاتيونات القاعدية التي من ضمنها الكالسيوم بابعاده الى خارج محور الامتصاص لجذور النبات. وهذا يؤدي الى انحفاض درجة تفاعل النربة نتيجة زيادة ايونات الهيدروجين والالمنيوم على سطوح التبادل للتربة وسيودية ايون الهيدروجين في محلول هذه الاتربة الحامضية لذلك فان الكالسيوم يضاف الى الترب الحامضية في صورة كاربونات الكالسيوم أو دولومايت من اجل:

سد نقص التربة بعنصر الكالسيوم او المغنيسيوم لتجهيز النبات بالكمية التي يحتاجها من هذه العناصر لاكال دورة حياته.

٣- رفع درجة تفاعل التربة وتقليل درجة الحامضية وذلك باستبدال أيونات الهيدروجين والألمنيوم السائدة في محلول التربة وسطوح التبادل بعنصر الكالسيوم كها في المعادلات الآتية :

٣- تقليل جاهزية عدد من العناصر السامة للنبات بسبب زيادة تركيزها مثل الالمنيوم. ٤- تحسين تركيب وبناء التربة.

ويادة نشاط طائفة من الكائنات الحية الدقيقة.

لحذا فأن مادة كاربونات الكالسيوم (lime) تضاف بكيات كبيرة الى ترب المناطق الرطبة (الترب الحامضية ) من اجل استصلاحها للحصول على تربة جيدة ملائمة لنمو النبات لزيادة الانتاج الزراعي.

في الترب القلوية التي يسود فيها أيون الصوديوم يضاف الكالسيوم في صورة كبريتات الكالسيوم (الجبس) من أجل خفض درجة تفاعل هذه الترب، وذلك لكون درحة تفاعلها أعلى من ٨,٥ حيث تؤثر تأثيراً سلبياً في جاهزية العناصر الغذائية. الترب القلوية تعاني من رداءة بنائها وتركيبها حيث يعمل الصوديوم على تفريق حيبات التربة وجعلها ذات بناء صلد ذات مسامة قللة فتقل بذلك تهوية الله به ويقل معدل احتفاظها بالمآء وينخفض نشاط الكائنات الحية الدقيقة فيها ويضعف نمو النبات النامي فيها! لذلك فأن اضافة كبريتات الكالسيوم الى مثل هذه الترب يؤدي الى احلال الكالسيوم محل الصوديوم السائد على سطوح التبادل وفي محلول التربة ويسبب ذلك خفض PH التربة وتحسين الصفات الكيمياوية والفيزياوية.

### 7.4 كالسيوم النبات

ان عنصر الكالسيوم من العناصر الغذائية الضرورية لتمو معظم النباتات ويلعب دوراً كبيراً في كثير من العمليات الحيوية التي يقوم بها النبات ويمكن تلخيص الدور الذي يقوم به الكالسيوم للنبات بالنقاط الآتية :

- ١- يدخل بتركيب الجدر الخلوية على شكل بيكتات الكالسيوم وهو يساعد على نمو
   الخلايا وزيادة أطوالها ويؤثر بذلك في تطور الخلايا المرستيمية.
- ٧- يؤدي الكالسيوم دوراً كبيراً وضرورياً في الأغشية الحيوية للخلية النياتية. إن نقص الكالسيوم يضعف من نفاذية الأغشية الخلوية وتصبح أكثر نضوحاً وهذا يؤدي الى تحطم تركيب الأغشية وانتشار المركبات غير العضوية والمركبات العضوية الى خارج الخلية.
- ٣- يساعد-الكالسيوم في تكون بروتينات النبات وذلك عن طريق زيادة كمية النترات
   الممتصة من لدن النبات عند إضافة الأسمدة الحاوية على النيتروجين بصورة نترات.
- ٤- تكوين العقد الجذرية وتثبيت النيتروجين الجوي من لدن النباتات البقولية يحتاج الى
   كمية مناسبة من الكالسيوم.
- عمل منشطاً ومساعداً في عمل الانزيمات مثل α amylase في نبات الشعير ATPases
   وأنزيم phospholipase في نباتات اللهانة والجزر وغيرها من الأنزيمات.
- ان نقص الكالسبوم بشجع انتشار الأمراض النباتية مثل مرض bitter pit ( أنسجة مينة على سطح الثمرة ) على التفاح ، ومرض blossom end rot على ثمار الطاطة .
- ٧- يؤدي الكالسيوم دوراً مهماً في منع حدوث عملية انفصال أجزاء من النبات عن النبات النبات من عليات النبات abscission وهذه الحالة هي مشكلة خاصة في انتاج القطن حيث يحدث عن طريقها فقدان الأزهار المكتملة النمو والثمار الحديثة التكوين، وكذلك يؤخر الكالسيوم حصول هرم الاوراق leaf senescence.

٨- نمو حبوب اللقاح تكون حساسة من حيث الاستجابة للتجهيز غير الكامل من.
 الكالسيوم.

ان محتوى النبات من عنصر الكالسيوم يحتلف باختلاف نوعية النبات وعمره. ان النباتات ذوات الفلقة الواحدة تحتوي على كمية أقل من الكالسيوم مقارنة بالنباتات ذوات الفلقتين (الجدول ٣٨). إن السبب في هذا الاختلاف غير واضح لحد الآن ولقد اصبح في موضع شك الاعتقاد السائد الذي يؤكد ان النباتات ذوات الفلقتين تمتص كالسيوم أكثر من ذوات الفلقة الواحدة ، وذلك بسبب السعة التبادلية العالية للجذور. ولكن يعتقد الآن بأن الاختلاف بالمحتوى يعود الى الاختلاف في نفاذية الأغشية الحيوية للكالسيوم من حيث تأثير عمر النبات. فلقد أثبتت الدراسات بأن محتوى النبات من الكالسيوم يزداد بازدياد عمر النبات. بالاضافة الى ماذكر فأن شكل التغذية بالنيتروجين الكالسيوم يزداد بازدياد عمر النبات. بالاضافة الى ماذكر فأن شكل التغذية بالنيتروجين يؤثر في محتوى النبات من الكالسيوم ، ذلك ان النباتات التي غذيت بالنترات بصورة عامة تحتوي على كالسيوم أكثر من النباتات التي غذيت بالامونيوم.

الجدول (٣٨) محتوى النباتات البقولية وغير البقولية من عنصر الكالسيوم والمغنيسيوم. (Thompson and Troeh 1982)

المحصول	الكالسيوم كغم/ ١٠٠٠كغم	المغنيسيوم مادة جافة		
النباتات البقولية				
الجت	14,41	۳,۵۰		
البرسيم	11,27	۲,۷۰		
فول الصويا	17,74	٣,٨٨		
النباتات غير البقولية				
الذرة	7,7 2	۲۸,۰		
الشوفان	1,70	٠,٩٨		
الحنطة	1,20	۰,۸۷		

ان عنصر الكالسيوم من العناصر الغذائية غير المتحركة داخل النبات وبذلك فأنه لا ينتقل من الاجزاء الناضجة الى الأجزاء النباتية النامية وهو بذلك عكس البوتاسيوم. لهذا فأن أعراض نقص الكالسيوم يمكن ان تلاحظ أولاً على نهايات النبات والأوراق الحديثة حيث يظهر الاصفرار والتشوه في المراحل الأولى لنقص العنصر وفي المراحل المتقدمة لهذا النقص يظهر نبقع وموت الأنسجة في حافات الأوراق.

يشير (Bennett 1993) بان التراكبز الملائمة لعنصر الكالسيوم في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكويته لاعطاء نمو جيد هي 7. % - 1.% اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة او الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباقي هي 7. % - 7.% اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز الخاصة بعنصر الكالسيوم التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو النبات هي عند 7. % - 3.% اما التراكيز العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من 7. % عند مرحلة البادرات ايضاً والتراكيز الحرجة والاعتبادية لعنصر الكالسيوم في نبات قصب عند مرحلة البادرات اليضا على ورقة النبات هي على التوالي 7. % - 7.% و 7. % و 7. %

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الكالسيوم في اوراق النبات الكامل النضج هو ١٠٠٪ - ٢٠٠٪ ، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر الكالسيوم هو ٢٠٠٠٪ .

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الكالسيوم هي على التوالي اعلى من ٣٠٠٪ واقل من ١٠٠٪. وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر الكالسيوم عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٣٠٠٠٪ - ٢٠٠٠٪ وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر الكالسيوم في نصل اوراق النبات هي على التوالي ٢٠١٠٪ وه ٥٠٠٠٠٪.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر الكالسيوم في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ١,٥ – ٢,٠ ٪ واقل من ١,٠ ٪ وفي اشجار وفي اوراق اشجار الكمثرى هي على التوالي ١,٠ – ٣,٧ ٪ واقل من ٢٠٠ ٪ وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الكالسيوم في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٢,٦ ٪ و ٢,٦ – ٠,٠ ٪. وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين ، فان التراكيز الملائمة لعنصر الكالسيوم هي اعلى من ١,٠ ٪.

اما نراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر الكالسيوم هي على التوالي اقل من ٢٪ و ٣٠٥٠٪ و ٢٠٥٠٪ و ٣٠٥٠٪ و ٣٠٥٠٪ و ٣٠٥٠٪

### 7.6 أسمدة الكالسيوم

ان من أهم الأسمدة الحاوية على الكالسيوم هي :

#### ١ – الجير (كاربونات الكالسيوم)

يعد هذا السهاد أكثر الأسمدة الحاوية على الكالسيوم انتشاراً واستعالاً في الزراعة ويحتوي على ٣٦٪ من الكالسيوم. يصنع هذا السهاد من تفاعل أوكسيد الكالسيوم مع الماء فيتكون هيدروكسيد الكالسيوم الذي يتفاعل بدوره مع ثاني أوكسيد الكربون فتتكون كاربونات الكالسيوم كما في المعادلات الآتية:

$$CaO + H_2O \longrightarrow Ca(OH)_2$$
  
 $Ca(OH)_2 + CO_2 \longrightarrow CaCO_3 + H_2O$ 

#### Burned lime الجبر المحروق

يحتوي هذا السهاد الجير المحروق (CaO) على ٧٠٪ من الكالسيوم. يصنع هذا السهاد من حرق الكاربونات عند درجة حرارة ١١٠٠ درجة مئوية ، فتفقد بذلك ثاني أوكسيد الكربون وينتج الجير المحروق أو مايسمى بالجير الحي ، كها في المعادلة الآتية :

 $CaCO_3 \longrightarrow CaO + CO_2$ 

هذا السهاد قليل الاستعال لغلاء ثمنه.

### Hydrated lime الجير المطنىء - ٣

ان الجير المطنىء يعرف بال Sliked lime ويحتوي هذا السهاد على ٥٠٪ كالسيوم. ينتج هذا السهاد من اتحاد الماء مع أوكسيد الكالسيوم وهو سماد سريع التفاعل داخل التربة. قليل الاستعال والانتشار لغلاء ثمنه.

 $CaO + H_2O \longrightarrow Ca(OH)_2$ 

# 2 - الدولومايت Dolomitic lime

ان سماد الدولومايت دكاره دكاره دكتوى دو لون بين الأبيض والرمادي ويضم هذا السياد عنصري الكالسيوم و ١٧٪ كالسيوم و ١٧٪ كالسيوم و ١٧٪ مغنيسيوم.

# ۵ هناك أسمدة أخرى لعنصر الكالسيوم ومن هذه الأسمدة

(CaO)<sub>5</sub>.P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>.SiO<sub>2</sub> Basic slag - أكالسيوم

ب- الجبس CaSO, 2H2O يحتوي على ٢٢ / كالسيوم

ج - نترات الكالسيوم Ca(NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>.2H<sub>2</sub>O يحتوي على ٢٠٪ كالسيوم

د – السوبر فوسفات الاعتيادي  $Ca(H_2PO_4)_2$ .  $CaSO_4$  على ۲۰٪ كالسيوم  $Ca(H_2PO_4)_2$  على ۲۰٪ كالسيوم - السوبر فوسفات الثلاثي - السوبر فوسفات الثلاثي

ه – السوبر فوسفات الثلاثي  $Ca(H_2PO_4)_2$  يحتوي على ١٣٪ كالسيوم و-- الصحور الفوسفاتية  $Ca_3(PO_4)_3$ . F

ز- كلوريد الكالسيوم من الكالسيوم (CaCl<sub>2</sub> على ٣٦٪ كالسيوم

# 7.7 ملاحظات حول استعال أسمدة الكالسيوم

- ١- في الترب التي تعاني من نقص عنصر الكالسيوم ولا يراد رفع درجة تفاعلها بل هناك حاجة لتحسين تركيبها ؛ فأنه ينصح بأضافة أسمدة الكالسيوم المتعادلة الى مثل هذه الترب (الترب المتأثرة بالملوحة وللحاوية على كميات عالية من الصوديوم) ومن هذه الاسمدة المتعادلة لجيس الذي يضاف لازاحة الصوديوم واحلال الكالسيوم محله على سطوح التبادل.
- ٢- ينصح باضافة مادة الدولومايت الى الترب الحامضية التي تعاني من نقص المغنيسيوم
   اضافة الى نقص الكالسيوم لاحتواء هذه المادة على عنصري الكالسيوم والمغنيسيوم.

- ٣- أسمدة الكالسيوم CaO و Ca(OH)₂ ذات تأثير سريع مقاونة بكاربونات ألكالسيوم بسبب درجة ذوبانها العالية.
  - ٤- أَعْمِيمَ الْكَالِمِومِ النَّاعِمَةِ مَتَهَاعِلَ بِيرِجَةِ أَسْرِعِ مِنْ اللوادِ الْجَثْيِنَة بِسبب كبر مساحتها السطحية.
  - ٥ الترب ذات النسجة الناعمة أي المنتية بمعادن الطين تحتاج الى كميات أكبر من أسمدة الكالسيوم مقارنة بالترب ذات النسجة الخشنة وذلك عندما يراد تصحيح درجة تفاعل التربة.
- المرابعة المحافة المحالسيوم في أي وقت من البشئة بشرط, توفر محتوى رطوبي جبد من المحتوى المحتود المحتود

Property of the second of the

su his , it is me of the

The stable of the first of the special of the special of the special of the special of the stable of the special of the specia

The comment that I have been a formally and the second second the second second

en grand the contract of the contract of the

# الفصال التامن

# 8.0 المغنيسيوم

#### 8.1 مغنيسيوم التربة ومصادره

يعد عنصر المغنيسيوم من العناصر الغذائية الضرورية والأساس في خصوبة التربة وتغذية النبات، وان محتوى قشرة الأرض من هذا العنصر تقدر بحوالي ١,٩٣٪. وكما هي الحال بالنسبة للكالسيوم، فأنه يوجد تباين بين محتوى الأتربة من هذا العنصر؛ إذ يقدر محتوى الترب الرملية من هذا العنصر بما يقارب ٥٠٠٠٪، في حين يقدر محتوى الاتربة الطينية بما يقارب ٥٠٠٪، وقد يصل بترب اخرى الى ١٠١٪. ان محتوى الصخور القاعدية من المغنيسيوم عالى، في حين يكون محتوى الصخور النارية الحامض الصخور الرسوبية واطئاً. ان مصادر مغنيسيوم التربة يمكن تقسيمها الى:

١ - المعادن الاولية: من أهم المعادن الاولية الحاوية على المغتير بين عي البيوتيت، المورنيلند والاولفين [Serpentine] ومعدن اله Serpentine

٧ - المعادن الثانوية: من اهم المعادن الثانوية التي تحتري على المغنيسيوم وتعد مصدراً لها هي معادن الطين الكلورايت، والفورميكوليت، والالبت والمونتمورولنيت. اضافة الى هذه المصادر يوجد المغنيسيوم في الترب على صورة كبريتات وكربونات المغنيسيوم، والمصدر الآخر للمغنيسيوم هو المغنيسيوم الذي يضاف الى التربة مع الأسمدة الكيمياوية.

ويحدث للمغنيسيوم المتحرر من هذه المعادن نتيجة عمليات التجوية وعمليات كيمياوية الخرى داخل التربة الى محلول التربة ، ماياتي :

- . ١ بفقد من التربة بعمليات غسيل التربة نتيجة سقوط الامطار الغزيرة.
  - ٢- بمتصه النبات والكاثنات الحية الاخيى.
  - "- يدمص على سطوح حبيبات معادن الطين.
  - ٤- يترسب من محلول التربة على شكل عادن نانوية.

ان مغنيسيوم التربة يوجد على ثلاثة أشكال بصورة متوازنة ، وهذه الأشكال هي : اللذائب في محلول التربة ، والمتبادل على سطوح معادن الطين والمادة العضوية والشكل الثالث هو المغنيسيوم المثنيسيوم الذائب والمتبادل تكون جاهزة ومتيسرة لامتصاص النبات من ، والحزء الأكبر من مغنيسيوم التربة يوجد بشكل غير متبادل (مثبت) في المعادن الأولية والثانوية ، والمغنيسيوم المتبادل يشكل تقريباً في من المغنيسيوم الكلي للتربة ، والذائب يكون أقل من هذا بكثير.

# 8.2 العوامل التي تؤثر في محتوى التربة من المغنيسيوم

ان العوامل التي تؤثر في محتوى النربة من المغنيسيوم الكلي تؤثر بدورها في محتوى المتربة · من المغنيسيوم الجاهز لامتصاص النبات له ، ومن أهم هذه العوامل :

١- نوعة التربة: ان لنوعة التربة دوراً كبيراً في محتواها من المغنيسيوم جيث وجد بأن محتوى الأتربة ذات النسجة الخشنة في المناطق الرطبة من المغنيسيوم عادة قليل ويقدر المغنيسيوم الكلي فيها ١٪ بينا محتوى الآتربة ذات النسحة الناعمة في نفس المناطق من المغنيسيوم الكلي أكثر من ١٪. لقد أثبتت الدراسات بأن الترب المشنقة من المحتخود الرسوية الرملية تكون فقيرة من حيث محتواها من المغنيسيوم الكلي. بصورة عامة اتضع بأن المغنيسيوم الجاهز أي الذائب والمتبادل في الترب يزداد بزيادة نسبة الطين أو الطين مضافاً اليه الغرين ، إذ وتجد بأن محتوى الترب الرملية من المغنيسيوم اقل من محتوى الترب المؤيمة التي بدورها يكون محتواها أقل من الترب الطينية. وهذا يعود الى اختلاف مادة الأصل من حيث محتواها من المغنيسيوم ومقدرة التربة على الاحتفاظ بالعناصر الغذائية الكانيونية أي السعة التبادلية الكانيونية.

٧- المادة العضوية: أن عنى الثرية ذات المحتوى العالى من المادة العضوية من المعنسيوم الكلى أعلى عن التربة المحتوية على نسبة منخفضة من المادة العضوية إوهذا يعود الى ان تجمع المادة العضوية على سطح التربة يزيد من حفظ التربة للمغنيسيوم في الطبقة السطحية عما يزيد من كمية المغنيسيوم الجاهز للنبات. ان قابلية الاتربة المحتوية على كميات عالية من المادة المتحللة جزئياً وغير المتحللة على تثبيت المغنيسيوم أقل من قابلية الترب الفقيرة بالمادة العضوية.

٣- درجة تفاعل التربة: ان الاتربة الجامضية تسود في الناطق الرطبة ذات الامطار الغزيرة ومن هذا وجد بان لدرجة تفاعل التربة دوراً كبيراً في مقدار ما تحتويه الترب من المعنيسيوم ومدى جاهزيته ؛ اذ وجد من البحوث والدراسات بان الترب الحامضية والرملية في المناطق التي تكون فيها كمية الامطار متوسطة الى عالية تعاني من نقص المعنيسيوم بسبب عمليات نقد هذه الترب للمعنيسيوم من مقد التربة بوساطة عمليات العسل بالامطار العزيرة.

٤ - ان جاهزية المغنيسيوم المتصاص النبات له ، تتأثر بتركيز الكاتيونات الاخرى في علول التربة فمثلاً زيادة تركيز البوتاسيوم والكالسيوم في علول التربة يقابل من عملية المتصاص المتصاص والترب المتصاص المنتسيوم لحصول عملية النضاد والتراجم على جهات الامتصاص والترب ذات السعة التبادلية الكاتيونية الواطئة ربما تتعرض إلى مشاكل ترتبط بالتضاد الذي يحصل بين البوتاسيوم والمغنيسيوم في ظروف المستويات العالية من البوتاسيوم والمغنيسيوم في ظروف المستويات العالية من البوتاسيوم الغذائية في التنظيمية الواطئة لمثل هذه الترب ربما ينتج عنها وجود جزء كبير من البوتاسي الغذائية في علول التربة .

# 8.3 معتبسوم النبات المستعدد ال

ان كمية المغنيميوم التي يمنصها النيات هي يصورة علية اقل بن كميات الكالسيوم يماو البوتابيوم، وان محتوى النيات من المغنيسيوم يكون في المعتاد بمعدل ورد من المادة من المغنيسيوم يعتبد بصورة مباشرة على كميته الجاهزة في المالة والمدالة والمدال

يؤدي المغنيسيوم دوراً كبيراً ومباشراً في العديد من العمليات الحيوية للنبات وذلك اما عن ظريق اشتراكة في تركيب عدد من المواد النباتية أو اشتراكة أو عَفيره للوظائف الحيوية التخيص الدور الذي يؤدية المغنيسيوم بالنقاط الآتية:

م يعد جزية مهماً من مادة الكلوروقيل وهو المفتاح المعدني لهذه المادة ، أذ أن كل جزية كلوروفيل محتوي على ذرة واجدة من المغنيسيوم، وبهذا يشكل المنسيوم مايقارب ٧,٧٪ من وزن جزيئة الكلوروفيل، ومن هذا يتضح إيضاً اهمية الدور الذي يؤديه المغنيسيوم في عملية التركيب الضوئي التي اساسها كلوروفيل النبات.

المغنيسيوم ٪	النيات
•,٤ - •,١	الاجزاء الهليا لمحاصيل الحبوب
1,8 - 1,1	الاجزاء العليا للحشائش
7, • - 7, •	الاجزآء العليا لنباتات القطن فول الصويا والجت
1,•	اوراق التبغ
٠,٣	بذور القطن وفستتي العبيد
•,1	بذور الشعير، والشوفان والرز

٧- يعد عنصر المغنيسيوم ضرورياً في تكوين السكريات داخل النبات.

٣- يعمل هذا العنصر بمثابة ناقل لعنصر الفسفور داخل النبات وينشط معظم الانزيمات المشتركة في تفاعلات الفسفور وخاصة الانزيمات التي تشترك في تحلل وتكون الكاربوهيدرات. كذلك يساعد عنصر المغنيسيوم على تنشيط ال ATP من حيث علاقتها بعنصرى البوتاسيوم والصوديوم.

٤- يحفز تكون الدهون النباتية ويدخل في تركيب البذور.

ه- بؤدي دوراً كبيراً في انتقال وتوزيع النشاء.

٦- نقص المغنيسيوم يوقف تكون البروتينات النباتية وهذا لايعود الى عدم تكون الاحاض الامينية بل يعود الى انفصال وعدم ثبوتية جزيئات الرايبوسومات (التي تحفز تكوين الببتيدات المتعددة من الاحاض الامينية الحرة. والرايبوسومات تكون متصلة او مرتبطة بالشبكة الاندوبلازمية داخل الخلية النباتية) ويظهر بان المغنيسيوم يعمل على ثبوتية الرايبوسومات بشكل يكون ضروربا لتكوين البروتينات.

فيتضح مما ذكر الدور الذي يقوم به المغنيسيوم في عمليات البناء النباتي. وهذا يفسّر بأن وجود مستويات ملائمة من هذا العنصر لنمو النبات يؤدي الى زيادة نموه وزيادة الانتاج.

يمتص النبات المغنيسيوم على شكل ايون المغنيسيوم \*Mg² وهو عنصر سهل الانتقال داخل النبات حيث ينتقل من الاجزاء القديمة الناضجة الى الاجزاء النامية ، ولهذا فان اعراض نقص العنصر تظهر اولاً على الاوراق القديمة وينتقل بعد ذلك الى الاوراق الحديثة التكوين . واعراض نقص المغنيسيوم في النباتات ذوات الفلقتين هي ان الورقة تكون صلبة متببسة سريعة الانكسار والعروق الوسطية تكون ملتوية ويظهر اللون الاصفر ، وعند النقص الشديد يظهر موت موضعي للانسجة . في نباتات ذوات الفلقة الواحدة يظهر اولاً على قاعدة الورقة بقع صغيرة ذات لون اخضر داكن وهذا مخالف للون الورقة الاصفر الشاحب ، وعند النقص الشديد يعم اللون الاصفر الورقة وتكون مخططة ، والموت الموضعي للانسجة يحصل بصورة خاصة في نهاية الورقة .

والتراكيز الحرجة والاعتبادية لعنصر المغنيسيوم في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ١٩٠،٠ ٪ و ١٠،٠ ٪ – ٣٢٠٠ ٪ ، وبالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر المغنيسيوم في نصل الاوراق هي على التوالي ٢٠،٠٠٥ ٪ – ٢٠،٠ ٪ ، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر المغنيسيوم في الاوراق هو ٢٠،٠ ٪ .

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي قان المستوى الملائم من عنصر المغنيسيوم في اوراق النبات الكامل الهضج هو ١٠,٣ ٪ - ١,٠ ٪ ، وفي نبات البصل قان المستوى الملائم من عنصر المغنيسيوم هو ١٠,٣٧٪.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر المغنيسيوم في اوراق اشجار التفاح هي على النوالي ٣٠٠ – ٧٠٠٪ واقل من ٢٠٠٪ وفي اوراق اشجار الكمثرى هي على النوالي ٢٠٠٠ – ٠٠٩٠٪ واقل من ٢٠٠٠٪.

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر المغنيسيوم في اوراق هذه الاشجار هي على المتوالي اقل من ١٩٠، ٪ و ١٩٠، ٪ . وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر المغنيسيوم هي على التوالي اقل من ٢٥٠٠ ٪ واعلى من ٢٥٠٠ ٪ .

اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر المغنيسيوم هي على التوالي اقل من ٠,٢٠٪ و ٢٠,٠٠ ٪ و ٢٠,٠٠ ٪ و ٢٠,٠٠ ٪ و ١,٠٠٠ ٪ واعلى من ٠٥٠٠٪ .

# 8.5 المفنيسيوم وعلاقته بمرض ال

ان مرض ال Grass tetany او ال Grass tetany كا هو معروف عند المختصين بامراض الحيوان نوع من الاضطراب الحيوي في صفات الحيوانات المجترة بحدث في الفصل الربيعي من السنة خلال رعي هذه الحيوانات الحشائش والاعلاف النامية في الحيوالبارد. ان من اهم الاعراض التي تظهر على الحيوانات عند الاصابة بهذا المرض هو تشنع في العضلات الليفية وسير غير طبيعي وانخفاض في مقدرة الحيوان على انتاج الحليب. ومن اسباب حدوث هذا المرض انخفاض مستوى المغنيسيوم في مصل دم الحيوانات المجترة الناتج عن عدم تغذية الحيوانات على نباتات علفية ذات محتوى متوازن من العناصر الغذائية وهذا بدوره يعود الى عيدم وجود توازن ايوني في الاتربة التي تزرع او من العناصر الغذائية وهذا بدوره يعود الى عيدم وجود توازن ايوني في الاتربة التي تزرع او المناصر في النباتات العلفية. هذا المرض يمكن أن يحصل عندما يكون تركيز المغنيسيوم في

مصل دم الحيوان اقل من  $., \cdot$  وقيمة النسبة  $\frac{K}{Ca+Mg}$  في عليقة الحيوان اكثر من  $., \cdot$  وكذلك قيمة النسبة  $., \cdot$  وكذلك المرض. والترب التي تكون فيها العلاقة بين المغنيسيوم المتبادل والسعة التبادلية الكاتيونية  $., \cdot$  وذلك الكاتيونية  $., \cdot$  وذلك باحداث المرض عندما يكون ناتجها اقل من  $. \cdot$  وذلك بسبب قلة محتواها من المغنيسيوم الجاهز للامتصاص من لدن النبات.

ان ترب المناطق الجافة وشبه الجافة بمكن ان تعاني من هذا المرض في حالة زيادة تركيز الكالسيوم والبوتاسيوم فيها حيث تؤدي هذه العناصر الى مزاحمة المغنيسيوم على جهات الامتصاص وتؤدي الى قلة امتصاص النباتات العلفية النامية فيها للمغنيسيوم. والدراسات التي أجريت في قسم علوم التربة - بكلية الزراعة والغابات في جامعة الموصل من قبل الباحث سعدالله النعيمي وجاعته لمناطق المسيجات العلفية توصلت الى انه يمكن ان تكون ظروفاً ملائمة لحصول مثل هذا المرض في المنطقة الشهالية من القطر وخاصة في مناطق المخضر ودهوك والبعاج واربيل (مناطق المسيجات الطبيعية)، وذلك لزيادة تركيز كل من البوتاسيوم والكالسيوم في ترب هذه المناطق بحيث تؤدي الى مزاحمة المغنيسيوم في عملية الامتصاص

الامتصاص.

ان الاساليب العلاجية عديدة لمنع اصابة الحيوانات المجترة بهذا المرض ومن هذه الطرق تسميد المراعي العلفية بالمغنيسيوم واختيار سلالات من النباتات البقولية تنمو في بداية موسم الربيع ولها القابلية على تجميع المغنيسيوم وهناك طرق اخرى منها رش أوراق المحاصيل العلفية التي تعاني من نقص المغنيسيوم بمحلول كاربونات المغنيسيوم المكلسية او كبريتات المغنيسيوم أو أضافة المغنيسيوم المركز الى عليقة الحيوان. كذلك يمكن اضافة المغنيسيوم عن طريق فم الحيوان باستخدام مسحوق MgO بمعدل ٧-١٥ غم MgO يوم أو استخدام عقاقير اخرى تحتوي على المغنيسيوم تعطى للحيوان عن طريق الفم أو زرق الار.

#### 8.6 اسمدة المغنيسيوم

من اسمدة المغنيسيوم المهمة والواسعة الانتشار لمعالجة نقص المغنيسيوم في التربة أضافة الى معالجة نقص الكالسيوم ودرجة تفاعل التربة هو سماد الدلومايت الذي يعد اكثر الاسمدة استعالاً وارخصها ثمناً. وفيا يأتي أهم اسمدة المغنيسيوم:

هناك عدد من الملاحظات المهمة عن اسمدة المغنيسيوم يجب ملاحظتها والعمل بها وهي :

- ١ تعد اسمدة المغنيسيوم الحاوية على الكريتات اسرع تأثيراً من اسمدة المغنيسيوم
   ١ الحاوية على الكاربوتات ولكنها اعلى سعراً.
- ٧- في الترب الحامضية يتصح باضافة الدولومايت ، في حين في الترب المتعادلة ينصح بإضافة كبريتات المغنيسيوم.
- √ فوسفات الامونيوم المغنيسيوم ينصح باستعالها لنباتات البستنة وخاصة النباتات صغيرة العمر والحساسة لاشكال المغنيسيوم الاخرى.

# 9.0 الكبريت

# 9.1 الكبريت ودورة الكبريت في التربة

يعد الكبريت احد العناصر الغذائية المهمة الضرورية للنبات. ويقدر محتوى قشرة الأرض من هذا العنصر بحوالي ٢٠,٠٠٪ ويوجد على شكل عضوي وغير عضوي ولكن في معظم الترب يعد الكبريت المقيد عضوياً هو الخزن الرئيس لكبريت التربة خاصة تحت الظروف المناخية الرطبة، ولذلك فإن كمية الكبريت تتناسب طردياً مع كمية المادة العضوية للتربة. يوجد الكبريت العضوي على شكلين في التربة وهما الكبريت المحجوز بالكريون (يتكون من الكبريت المائد للاحاض الامينية) والكبريت غير المحجوز بالكريون (يتكون من الكبريتات الفينولية والدهون). يوجد الكبريت غير العضوي اي المعدني في التربة على شكل كبريتات المعنسيوم وكبريتات الصوديوم، في ظروف المناطق الجافة وشبه الجافة. وفي وكبريتات المعنسيوم وكبريتات الصوديوم، في ظروف المناطق الجافة وشبه الجافة. وفي مدمصة الى غرويات التربة. من هذا يتضح بأن الكبريت المعدني يوجد بثلاث صور وهي الكبريت في علول التربة والكبريت في حالة مدمصة والكبريت في الجزء الصلب من التربة وهذه الاشكال تكون في حالة اتزان.

ان مصادر كبريت التربة هي الصخور الحاوية على الكبريت والكبريت الجوي، والكبريت المضاف على شكل اسمدة ، وهذه المصادر باختصار:

١- معادن الصخور المتحجرة في باطن الأرض عند تعرضها لعمليات التجوية الكيمياوية والفيزياوية فإن هذه المعادن تتحلل ويتحرر الكبريتيد الذي يتأكسد بدوره ويتحول إلى كبريتات. يضاف الى ذلك فإن الكبريت المنطلق من فوهات البراكين بعد ايضاً مصدرا للكبريت.

٧-- الكبريت الجوي: في المعامل عندما يحرق الكبريت والفَحْم ومركبات اخرى تحتوي على الكبريب يتطاير ثاني اوكسيد الكبريت الى الجو والذي يرجع بدوره الى التربة مع مياة الامطار. ويمكن لطائفة من النباتات امتصاص الكبريت على شكل ثاني اوكسيد الكبريت عن طريق الاوراق وهذا بدوره يتحول الى الصورة العضوية داخل النبات ثم يعود الى التربة بفعل بقايا النبات.

الكبريت المتحد بالمادة العضوية ، في الترب الرطية تهجد كمية كبيرة من الكبريت مرتبطة عادة التربة العضوية وكذلك مجد الكبريت في بقايا النباتات على شكل بروتبنات ، وبتحلل هذه المواد يتحرر الكبريت ويتاكسد الى كبريتات.

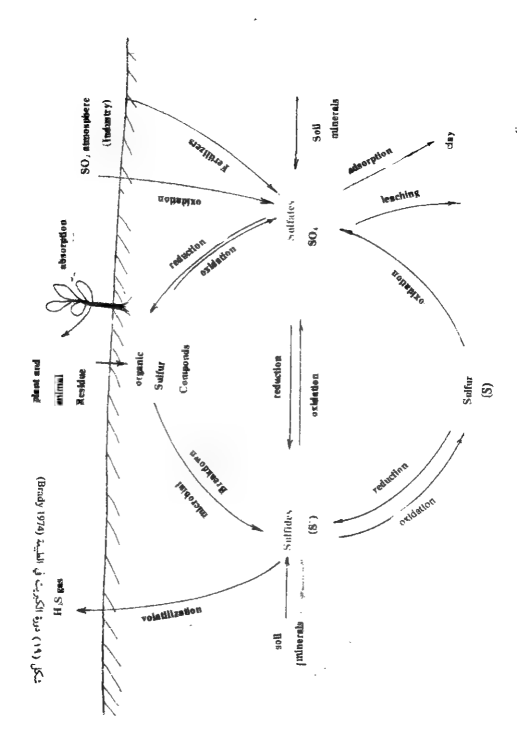
المصدر الآخر لكبريت التربة هو الاسمدة الكيمياوية الحاوية على الكبريت التي تضاف الى التربة باشكال معدنية مختلفة. كذلك يمكن اعتبار الكبريت المنقول بوساطة مياه الري بشكل كبريتات مصدراً للكبريت.

ان دورة الكبريت في التربة تعتمد على عمليات الاكسدة والاختزال له في ظروف التربة. وفي دورة الكبريت بتأكسد الكبريت العضوي، وكبريتيد الهيدروجين، وعنصر الكبريت واسمدة الكبريت المضافة الى التربة بسبب عدة انواع من البكتريا التابعة للجنس Thiobacillus ومنها T.oproliticus وحسب المعادلات الآتية:

$$H_2S + 2O_2 \longrightarrow H_2SO_4$$

$$2S + 3O_2 + 2H_2O \longrightarrow H_2SO_4$$

في الشكل (١٩) الذي يوضح دورة الكبريت في الطبيعة يلاحظ بأن الكبريتات المنكونة التي هي افضل واكثر صورة لامتصاص النبات للكبريت تتعرض الى عدة عمليات، ومن هذه العمليات تعرضها الى عملية الاختزال، اذ تختل الكبريتات الى كبريت عضوي أو الى sulfides وكذلك تتعرض الى عملية الادمصاص على سطوح غروبات العربة وعملية الغسل بالامطار من مقد التربة. في دورة الكبريت في التربة يمكن ان تحصل عمليات اختزال اخرى لغير الكبريتات عند توفر الظروف الملائمة لذلك ومن هذه العمليات



Sulfur (S) — → sulfides (S-)

Sulfites (SO<sub>3</sub><sup>--</sup>) → Sulfides

Thiosulfates (S<sub>2</sub>O<sub>3</sub><sup>--</sup>) -----→ sulfides

ان عملية اكسدة الكبريت داخل التربة ذات علاقة كبيرة بدرجة تفاعل التربة ؛ ذلك ان عملية اكسدة الكبريت هي عملية مولدة للحموضة وخفض للقاعدية . لهذا فإن اضافة الكبريت يقلل من قاعدية التربة ويزيد الحموضة ؛ لأن في كل ذرة من الكبريت تتأكسد تحرر ذرتين من الهيدروجين وكما هو معلوم بأن زيادة تركيز ايونات الهيدروجين في محلول التربة يزيد من الحامضية .

#### 9.2 كبريت النبات

ان النباتات الراقية تمتص الكبريت في صورة كبريتات وبعد عملية الامتصاص تختزل الكبريتات داخل النبات الى كبريت عضوي حيث ان أكثر المركبات العضوية الرئيسة الحاوية على الكبريت يوجد الكبريت فيها بصورة مختزلة. وهذه المركبات العضوية تضم الحامض الامبني Cysteine وكذلك البروتينات التي تحتوى على الاحاض الامينية.

إن محثيراً من عوامل النمو تؤثر في محتوى النبات من الكبريت. وإن محاصيل الخضراوات مثل اللهانة، واللفت والبصل ذات احتياج عال للكبريت. والنباتات، الذرة الصفراء، وفستق العبيد، والتبغ والقطن ايضاً تحتاج الى كميات كبيرة من الكبريت في نموها. أما محاصيل الحبوب فتحتاج الى كميات قليلة، على حين أن البقوليات وخاصة الجت ذات احتياج متوسط من الكبريت والحد الحرج للكبريت في نبات الجت بصورة عامة هو ٢٠,٠ - ٣٣٠٠٪. أن المحتوى الكلي لانسجة النبات من الكبريت يقارب ٢٠,٠ – ٥٠٠٪ كبريت في المادة الجافة.

وللكبريت دوركبير في الوظائف والعمليات الحيوية للنبات ونقص هذا العنصريؤدي الى عرقلة العديد من هذه العمليات مما يؤثر سلبياً في نمو النبات. أهم الوظائف الحيوية التي يقوم بها الكبريت هيى:

- ١- يشترك في تكوين بروتينات النبات إذ إنه يختزل داخل النبات لتكوين الاحياض
   الامينية مثل الـ cysteine والـ methionine التي تعد كلبنات في بناء البروتين.
- ٢- تكوين روابط من الكبريتيد الثنائي في البروتينات أو الببتيدات المتعددة ، وهذه
   الروابط تشارك في تكوين الانزيمات البروتينية .
- ٣- الكبريت هو احد اجزاء الانزعات المساعدة (COA) والفيتامينات biotin والـ thiamine
  - ٤- يزيد من نسبة الدهون في عدد من المحاصيل مثل فول الصويا.
    - ه- يدخل في تركيب البروتوبلازم عن طريق الرابطة الثنائية .
      - ٦- ان مجموعة SH تزيد من مقاومة النبات للبرودة.
    - ٧- يعد مسؤولاً عن عامل التدمع في البصل وراعْة نبات الثوم.
- مساعد في تثبيت النيتروجين عن طريق النباتات البقولية إذ يدخل في تركيب الزيم النباتات المقولية إذ يدخل في تركيب الزيم المتحدون عن طريق النباتات المقولية إذ يدخل في تركيب الزيم

# 9.3 اعراض نقص الكبريت

الكبريت عنصر متحرك داخل النبات ، فهو يتقل من الاجزاء الناضجة الى الاجزاء النامية والحديثة التكوين ولهذا فأن اعراض النقص تظهر اولاً على الاوراق والاجزاء القديمة للنبات . إن اعراض نقص الكبريت والنيتروجين متشابهة ولكن الفرق هو ان انتقال الكبريت اقل سرعة من انتقال النيتروجين ولهذا فأنه عند حدوث النقص تظهر اعراض نقص النيتروجين اسرع من ظهور اعراض نقص الكبريت . والنباتات التي تعاني من نقص الكبريت يقل معدل نموها ويكون نمو اجزاء النبات العليا اكثر تأثراً من نمو الجذور. في اكثر الاحيان تكون النباتات صلبة وقابلة للكسر وتبقي سيقان النباتات ضعيفة . تظهر اعراض النقص اولاً على الاوراق ، حيث يتغير لون الورقة من الاخضر الفاتح الى الاصفر الفاتح وفي اكثر الاحيان يتبع ذلك اصفرار داكن وبعدها اصفرار شامل على النبات .

يشير (Bennett 1993) بأن التراكيز الملائمة لعنصر الكبريت في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي 1.0% - 1.0% اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة او الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي 1.0% - 1.0%. اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز المخاصة بعنصر الكبريت التي تشير الى حالة النقص او الحد المرج عند تحليل التراكيز المخاصة بعنصر الكبريت التي تشير الى حالة النقص او الحد المرج عند تحليل التراكيز المخاصة للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي

٢٠٠٧ – ٢٠٠٧. اما عند مرحلة ملىء الحبوب فهي اقل من ١٠،١٠٪ وذلك عند تحليل الاوراق فقط.

بالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر الكبريت الكلي في نصل الاوراق هي على التوالي ٧٥٠ جزء بالمليون و ٧٠٠ جزء بالمليون و ٧٠٠ جزء بالمليون، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر الكبريت في الاوراق هو ١٠٠٥٪.

اما بالنسبة لنبائي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الكبريت في اوراق النبات الكامل النضج هو ۴۰،۳٪.

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فإن التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الكبريت هي على التوالي اعلى من ٢٠,٧٠٪ واقل من ٢٠,١٥٪.

وفي نبات البطاطا فإن تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر الكبريت الكلي في نصل اوراق النبات هي على النوالي ٢٥٠ جزء بالمليون و ٢٠٠ - ٢٥٠ جزء بالمليون. اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشمرة فإن التراكيز الاعتبادية لعنصر الكبريت في اوراق اشجار التفاح هي على النوالي ٢٠٠ وفي أوراق أشجار الكمثرى هي على النوالي ٢٠٠ ٣٠٠ وفي أوراق أشجار الكمثرى هي على النوالي ٢٠٠ بالنسبة للتراكيز الاعتبادية وحالة النقص. وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الكبريت في اوراق هذه الاشجار هي على النوالي اقل من ٢٠٠ و ٢٠٠ و٠٠٪.

#### 9.4 الاسمدة الكبريتية

في هذا الباب سنتناول اهم الاسمدة الكبريتية ومن هذه الإسمدة :

#### ١ - الكبريت

ان سماد الكبريت كا مادة صفراء اللون عديمة الرائحة غير لماعة يمكن استعالها صلبة او سائلة وهذا السماد يستعمل مباشرة في الزراعة بعد استخراجه من باطن الأرض ويحتوي على ٥٠ – ٩٠٪ من عنصر الكبريت او اكثر وذلك حسب درجة النقاوة والتصفية مرينتج هذا السماد بطريقتين هما :

في هذه الطريقة تحفر الآبار الى مناطق تجمع الكبريت في باطن الارض وبعد ذلك يدفع بماء ساخن جداً الى الكبريت من اجل اذابة بلورات المترسب منه وبعدها يرفع الكبريت الذائب الى الاعلى بأنابيب خاصة. وبما ان الكبريت اثقل من الماء فأنه يتجمع في قاعدة الانابيب الرافعة له. وتجري عملية تصريف الماء ورفع الكبريت من الانبوب بضغط هواء داخل الانبوب فبدفع الكبريت الى الاعلى.

ب- يمكن ان ينتج الكبريت من الغازات الطبيعية وهذا يكون عن طريق تفاعل
 كبريتيد الهيدروجين H<sub>2</sub>S مع الاوكسجين كما في المعادلات الآتية :

$$\begin{array}{ccc} H_2S + \ ^{3/2}O_2 &\longrightarrow & SO_2 + \ H_2O \\ 2H_2S + \ SO_2 &\longrightarrow & \ ^{1/2}O_6 + \ 2H_2O \end{array}$$

ان اضافة الكبريت (عنصر الكبريث) كسهاد أو الاسمدة الكبريتية الاخرى الى التربة لغرضين اساسين هما ١) اضافة الكبريت لسد احتياجات النباتات من هذا العنصر في الترب التي تعاني من نقصه لاعتباره عنصراً ضرورياً لنمو النبات ٢) إضافة من اجل خفض درجة تفاعل الترب القاعدية ، لاستصلاحها وزيادة خصوبتها لزيادة الاتتاجية لمختلف المحاصيل التي تزرع فيها. ومن هنا وجدت استجابة كبيرة من العديد من النباتات لاضافات الكبريت مما أدى الحير زيادة الحاصل وانتاجية الترب القاعدية ذات درجة تفاعل مرتفعة . الجدول (٤٠) يوضح أكميات الكبريت اللازمة لخفض درجة تفاعل التربة .

عند اضافة عنصر الكبريت كسياد، يجب ان يضاف الى النربة قبل ستة اشهر من الزراعة في الأقل، وذلك لاعطاء الزمن الكافي لاكسدة الكبريت واحداث التأثير من حيث تقليل درجة تفاعل التربة وزيادة الحامضية. يزداد معدل اكسدة الكبريت في التربة الدافئة وذات النهوية الجيدة وذلك لكونها ظروفاً ملائمة للكائنات الدقيقة (البكتريا المؤكسدة Thiobacillus) المسؤولة عن اكسدة الكبريت وتحصل الأكسدة حسب المعادلات الآتية:

$$S+O_2 \longrightarrow SO_2 +$$
 الماقة  $SO_2 + O_2 \longrightarrow SO_3 +$  الماقة  $SO_3 + H_2O \longrightarrow H_2SO_4$ 

اديد	کتار یضاف قرب النبات او بخطوط ( اخادید		كنم / هك يضاف الكبريت بطريقة النثر		درجة تفاعل التربة	
	الترب الطينية		أ: الثرب الطينية			
	e * ^ *	76 7		· 1-50	at a M	
•	۱۰۰ <u>–</u> ۱۰۰ ۸۰۰ ــ اعلی	8" = T" A" = 3"	Y 10	₹··· _ 10···	λ,4	
		۸۰ _ اعلی	a talente	· 4.00 - 4.00	16 Mg 28 34,	

#### ٧ - محامض الكبريتيك

آبُ حامض الكِبريتيك (بـH<sub>2</sub>SO) مادة تقيلة عديمة اللون ذات قوام دهني ويطلق عليه (Oil of vitriol) يصنع هذا الساد يطريقتين هما :

#### ۱ – الطريقة الحديثة وهي Contact process

في هذه الطريقة يحرق الكبريت (S) في ظروف هوائية نقية وينتج هذا الاحتراق ثاني الركسيد الكبريت، الذي يتحول بسرعة بوجود العامل المساعد وهو الفانديوم في هذه الطريقة الذي يقوم بامتصاص ثاني الكبريت عن طريق التلامس قبل اتحاده بالاركسيجين إلى ثالث الاكسيد الكبريت يدفع يسرعة بالانابيب الى منطقة تبريد لمنع خصول التفاعل العكسي وبعد ذلك يمتص ثالث الاكسيد الكبريت من لدن حامض الكبريتيك (٩٨٪)، ثم يجمع الحامض والتركيز المطلوب يمكن الحصول عليه باضافة خامض تخفيف التركيز ال ماء ان خامض الكبريتيك الذي يستعمل لامتصاص ثالث الكبريتيك الكبريت يكرز المتعاص ثالث الكبريتيك الذي يستعمل لامتصاص ثالث والمعادلات الآتية توضح طريقة تصنيع خامض الكبريتيك :

$$S + O_2 \longrightarrow SO_2 +$$
حوارة  $SO_2 + O_2 \longrightarrow SO_3 +$ حوارة  $SO_3 + O_3 \longrightarrow SO_3 +$ حوارة  $SO_3 + O_3 \longrightarrow SO_4 + O_4 \longrightarrow SO_4 + O_5 \longrightarrow SO_5 \longrightarrow SO_5$ 

#### Chamber process لقريقة القديمة - ٢

هذه الطريقة تضم نفس الخطوات في الطريقة الخديثة الا ان العامل المساعد هو الوكسيد النيتروجين. ان اوكسيد النيتروجين يوجد عند الانبوب الذي يمر فيه ثاني اوكسيد الكبريت وهو بتفاعل معه قبل دخوله الى حجرة (Chamber) التبريد ليكون ثالث اوكسيد الكبريت.

ان حامض الكبريتيك بالاضافة الى استعاله كسماد في الزراعة او استعاله في تصنيع الاسمدة الكيمياوية يستعمل في صناعة الكيمياويات والمواد المتفجرة، والحديد، والاصباغ، والاقلام، والشخاط، والبلاستك، والمطاط، والورق والمبيدات وغيرها من المواد الصناعية.

يمكن استعال هذا الساد في الزراعة عن طريق اضافته الى ماء الري او الاضافة المباشرة الى التربة بتراكيز مخففة بأدوات خاصة. ولقد كانت هناك استجابة جيدة من المحاصل عند اضافة حامض الكبريتيك بطريقة الرش الى التربة.

#### ۳- الجيس

ان سماد الجبس (CaSO, 2H2O) مادة بيضاء اللون يحتري على عنصري الكيريث والكالسيوم أهذا السماد معدن بوجد على شكل صخور ناعمة او مادة تشبه الرمل من حيث الشكل أن تنعم صخور الجبس تكسر الى الحجم الحبيبي او المسحوق المطلوب. الجبس الزراعي يحتوي على ٥٠- هه / كبريت الكالسيوم وكبريتات الكالسيوم النقية تحتوي على ٥٠- (3) و ٢٩٨٣ / كالسيوم.

في المناطق الجافة من العالم يستعمل الجيس بكيات كبيرة لتبحسين تركيب الترب الملحية الصودية. في هذه الترب يتفاعل الجيس مع كاربونات الصوديوم السائدة في مثل هذه الترب او كاربونات البوناسيوم لتكوين كبريتات الصوديوم والبوناسيوم اضافة الى كاربونات الكالسيوم البطيئة الذوبان ، كما في المعادلات الآتية:

$$CaSO_4 + Na_2CO_3 \longrightarrow CaCO_3 + Na_2SO_4$$
  
 $CaSO_4 + K_2CO_3 \longrightarrow CaCO_3 + K_2SO_4$ 

يعمل ماء الري بعد هذه التفاعلات على ازالة الكبريتات الذائبة الى خارج المحور الجذري للنبات. ويزدأه بناك نفوذ الماء داخل التربة.

### ٤ - گبريتات الامونيوم

ان سماد كبريتات الامونيوم [هSO<sub>2</sub>(هNH)] قد تقدم الحديث عنه في فصل الاسمدة النيثروجينية . وهذا السماد يحتوي على ٢٤٪ كبريت (S) و ٢١٪ نيتروجين.

#### ق- كبريئات البوتاسيوم

ان سماد كبريتات المبوراسيوم (K2SO4) يحتوي على ١٨ ٪ كبريت (S) و ٤١ ٪ . K

#### كبريئات الالمنيوم

ان سماد كبريتات الالمنيوم [((SO))دAL] هو ملح يعرف بال alum اي حجر الشب. يحتوي هذا السماد على 11,8 ٪ من الكبريت (S). ويستعمل لتصحيح درجة تفاعل التربة وسد النقص بالحديد الجاهز. هذا السماد لايقوم بتزويد الحديد بل يعمل على زيادة رديجة حموضة التربة وهذا يؤدي الى زيادة كمية الحديد الجاهز إذ ان الحديد تزداد جاهزيته في الترب الحامضية.

$$AL_2(SO_4)_3 + 6H_2O \longrightarrow 2AL(OH)_3 + 3H_2SO_4$$

قد يستعمل هذا السهاد في تصفية وتنقية المياه ؛ وذلك لان و(OH) Al الناتجة من تفاعل هذا السهاد مع الماء تتفاعل مع الشحنات السالبة للطين والمادة العضوية الذائبة في الماء (عملية ادمصاص) ويجعلها مادة غير ذائبة مترسبة في احواض التصفية.

# 8. Conc. superphosphate. سهاد السوبرفوسفات المركز الحاوي على الكبريت -٧

يحتوي هذا السهاد على ١٧ ٪ P ( ٤٠ ) P ( ٤٠ ) كبريت (S) ويصنع هذا السهاد بمزج الكبريت السائل بالسويرفوسفات المركز.

#### Ammonium polysulfide عاد - ٨

ان هذا السهاد سائل  $[NH_4] S_x$ ] محتوي على ۲۰٪ نيټروجين و ٤٠٪ کبريت (S) ويصنع من تفاعل الامونيا مع کبريتيد الهيدروجين کها في المعادلة الآتية :  $(NH_4) S_x + H_2 S \longrightarrow (NH_4) S_x$ 

يمكن أن يضاف هذا الساد مباشرة ألى التربة أو يمزج مع الاسمدة السائلة أو يضاف الى مياه الري.

#### ٩ هناك اسمدة كبريتية اخرى ومنها :.

إ - فوسفات الامونيوم
 لا - كبريتات - فوسفات الامونيوم
 لا - كبريتات الامونيوم
 كبريتات النحاس
 كبريتات الحديد
 لا - كبريتات المغنيسيوم
 كبريتات المغنيسيوم
 كبريتات المغنيسيوم
 كبريتات المغنيسيوم - البوتاسيوم
 إ - كبريتات المغنيسيوم - البوتاسيوم
 إ - كبريتات الصوديوم

١٠ - كبريتات الزنك

يعتوي هذا الساد على ١٩,١٪ مكبريت عتوي هذا الساد على ١٩,١٪ كبريت يعتوي هذا الساد على ١٤٠٪ كبريت يعتوي هذا الساد على ١٤٠٪ كبريت يعتوي هذا الساد على ١٠٠٪ كبريت يعتوي هذا الساد على ١٠٠٪ كبريت يعتوي هذا الساد على ١٠٠٪ كبريت

# 10.0 الحديد

#### 10.1 حديد التربة ومصادره

يكون حديد التربة مايقرب من ٤,٢٪ من وزن قشرة الارض بالصيغة الوزنية (مينكل وكيري) و حين يؤكد الباحثان (مينكل وكيري) (Burleson and Gunningham 1963) ان الحديد يكون مايقرب من ٥٪ وزن قشرة الارض والجزء الاكبر منه يوجد في الصفائح البلورية لمختلف المعادن. ويشير (Bowen, 1979) الى ان متوسط المحتوى الطبيعي للحديد في مناطق العالم المختلفة هو (٤٠٠٠)ملغم كغم. ويشير (ابو ضاحي واليونس، ١٩٨٨) الى ان الحديد يوجد في الترب بحدود و ٢٠٠٠ منغم كغم. ومن اهم المعادن الاولية التي تحتوي على الحديد في صفائحها البلورية هي:

١ – الاكاسيد – وهذه تضم المعادن الاتية:

Hematite Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

Goethite FeOOH f Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>.H<sub>2</sub>O

٧ - الكبريتيدات - وهذه تضم المعادن الاثية:

Pyrrhotite Fe<sub>1-x</sub>S

(FeCO3) Siderite الكاربونات وتضم المعدن -٣

[KFe3(OH)6(SO4)4] Jarosite الكبرينات وتضم المعدن –  $\xi$ 

ومعدن الاولفين Chamosite. glauconite ومعدن الاولفين (Mg,Fe).

٣ – الحديد ربما يوجد ايضاً في صفائح المعادن الثانوية مثل الاليت والكولنيت.

ان محتوى المعادن الثانوية من الحديد يعود الى عمليات التجوية التي تحدث على المعادن الاولية.

ان الحديد الذائب في محلول التربة الناتج عن عمليات التجوية المعادن الاولية والثانوية قليل جداً مقارنا بالحديد الكلي للتربة. والسبب في هذا الانحقاض لحديد محلول العربة الجاهز للامتصاص من لدن النبات هو ان معظم مركبات الحديد السائدة في التربة غير قابلة للذوبان في الماء. وجد الباحثان (1980 Jadhav and Malewlewer) عند دراستها لترب مختلفة النسجة وذات محتوى عالي من كاربوتات الكالسيوم بان الحديد الكلي يتراوح بين ١٠٠٠-٥٠٠٠ مايكروغرام / غم تربة في حين ان الحديد الجاهز في هذه الترب قد بلغ ٢٠٥ - ١١٠٤ مايكروغرام / غم تربة .

ويضم الخديد المعدني الذائب في محلول التربة الاشكال الاتبة  $FeOH^2+$ , Fe(OH),  $Fe^3+$ .  $Fe^2+$ 

# 10.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية الحديد وظهور اعراض النقص على النبات

ان أمن اهم العوامل التي تؤدي الى انخفاض معدل الحديد الجاهز في التربة مما يسبب ظهور اعراض النقص على اجزاء النبات هي:

١- مادة الاصل: ان انخفاض محتوى مادة الاصل التي تتكون منها التربة لعنصر الحديد يؤدي الى انخفاض محتوى محلول هذه التربة من الحديد الجاهز المتحرر نتيجة عمليات التجوية للمعادن الاولية والثانوية المكونة لمادة الاصل والحاوية على الحديد.

٧- كاربونات الكالسيوم الحرة: ان ارتفاع عنوى التربة من كاربونات الكالسيوم الحرة يؤدي الى ارتفاع درجة تفاعل التربة اي زيادة القاعدية. هذه الظروف تؤدي الى ترسب الحديد على صورة هيدروكسيد الحديد وتحويله من صورة جاهزة الى صورة غير جاهزة قد تعمل كاربونات الكالسيوم ايضاً على تحسين تهوية التربة وهذه ظروف ملائمة لاكسدة الحديد - Fe الى + Fe وهو جيورة غير متيسرة للامتصاص لسهولة ترسبه من محلول التربة.

٣- تعمل المستويات العالية من الفسفور في التربة على ترسيب الحديد من محلول التربة على شكل فوسفات الحديد ويصبح بذلك الحديد غير جاهز للامتصاص من لدن النبات. هذه الحالة تحدث بدرجة كبيرة في الترب المتعادلة والترب الجيرية. كذلك تؤدي التراكيز العالية من الكالسيوم ، والمغنيسيوم والبوتاسيوم في محلول التربة الى تقليل امتصاص النبات للحديد ، نتيجة التأثير التزاحمي على جهات الامتصاص.

٤ - المستويات العالية من العناصر الصغرى مثل النحاس والزنك في محلول التربة تؤدي ايضاً الى انحفاض كمية الحديد الجاهز في التربة وذلك عن طريق احلال هذه العناصر محل الحديد الموجود في المركبات المغلفة ، وهذا بدوره يقلل من كمية الحديد التي تنتقل الى جذور النبات. إن الحديد المتحرر نتيجة هذا الاحلال يكون معرضاً لعمليات الاكسدة والترسيب التي تحول الحديد الجاهز الى حديد غير جاهز للامتصاص من لدن النبات.

 $Fe^{3+}$  المالي) يقل نشاط PH المالي) يقل نشاط  $Fe^{3+}$  في محلول تلك التربة ، إذ يتفاعل مع OH مما يؤدي الى ترسيبه على شكل Fe(OH) في المعادلة الآتية :

اقل مستوى للحديد الذائب في محلول الثربة هو عند درجة التفاعل مابين ٥٠٠٥ مو ولهذا فإن الترب الحامضية تحتوي على مستويات من الحديد الذائب اعلى من الترب القاعدية ، مما يؤدي الى ظهور حالة النقص بهذا العنصر في النباتات التي تنمو في الترب القاعدية . كذلك تؤثر العوامل الوراثية للنبات والاضرار التي تصيب الجذور على امتصاص الحديد .

### 10.3 الوظائف الحيوية للحديد

ان ضرورة الحديد للعمليات الحيوية للنبات لاتحتاج الى سؤال. ذلك ان عنصر الحديد يؤدي دوراً كبيراً ومؤثراً في العمليات الحيوية للنبات وذلك اما عن اشتراكه المباشر كجزء تركيبي لمواد النبات او تنشيطه للعمليات الانزيمية داخل النبات، لهذا فإن اهم الوظائف الحيوية للحديد هي :

- ١- يعد عنصر الحديد جزءاً تركيبياً للسايتكرومات النباتية المسؤولة عن نقل الالكترونات، كذلك يدخل الحديد في النظام الانزيمي للهيم والهيمن مثل .Peroxidase
- ٢- يشارك الحديد في عمليات الاكسدة والاختزال في عمليتي التنفس والتركيب
   الضوئي.
- سلسلة الحديد في تركيب الـ Ferredoxin المركب الرودوكسي الاول الثابت لسلسلة الانتقال الالكتروني في التركيب الضوئي.
- ٤- يدخل في تركيب الكلوروبلاست إذ يحتوي الكلوروبلاست على ٨٠٪ من الحديد الكلي في النبات ، كذلك يدخل الحديد في تركيب البلاستيدات الخُضْر. إن النباتات المجهزة بصورة جيدة بالحديد تكون كمية الكلوروفيل فيها عالمية .
  - ه- يشارك في تكوين البروتينات النباتية.
- Nitrate reductase وانزيم الأنزيمات مثل انزيم Nitrate reductase وانزيم . Nitrogenase

# 10.4 احتياج النبات لعنصر الحديد

ان محتوى التربة الكلي من عنصر الحديد اكثر مما يحتاجه النبات، وبصورة عامة ان اكثر المحاصيل الزراعية تحتاج الى ٥٠٠ جزء بالمليون من هذا العنصر، على حين يتراوح مستوى الحديد الكلي ٢٠,٠٠٠ الف جزء بالمليون. وتختلف النباتات من حيث احتياجها لعنصر الحديد، لهذا فإن التحليل النباتي يعد عاملاً مساعداً في وضع الخطة التسميدية، إذ عن طريقة يمكن معرفة مدى احتياج النبات للعنصر الغذائي. والجدول الآتي (جدول إذ عن طريقة عكن معرفة مدى احتياج النبات للعنصر الغذائي. والجدول الآتي (جدول المتويات الحديد التي تولد حالة النقص في النبات اضافة الى المستويات المنخفضة، والموتفعة، والمفرطة لأهم المحاصيل الزراعية مقاسة كجزء بالمليون في الانسجة النبائية.

الجدول (٤١) مستويات الحديد لأهم المحاصيل الزراعية مقاسة كجزء بالمليون في المجدول (٤١) الأنسجة النباتية (Brown and Hanson 1977)

المحصول	مستوى ظهور أعراض النقص		التركيز الاعتيادي	التركيز المرتفع	
الذرة الصفراء	أقل من ١٠	71-	Y0 Y1	0 701	۲ اکثر من ۵۰
فول الصويا	أقل من ٣٠	0 41	Ya 07	· · - ۲a ·	ه أكثر من ٠٠
الحت	أقل من ٢٠	7441	4041	· · - Yo	۽ آکثر من ٠٠
الحشائش	_	أقل من ٥٠	10 0	_	أكثر من ٠٠
محاصيل الحبوب	_	أقل من ۲۰	Ya Y 1	_	أكثر من ••
الصغيرة					

ان من أهم المحاصيل الزراعية التي تتأثر بنقصان الحديد هي الحمضيات، وأشجار الثفضية ونباتات الكرمة، وكذلك لوحظت أعراض نقص الحديد في الفاصوليا الحقلية، وفول الصويا، والذرة الصفراء والبيضاء وعاصيل البقول والرز والطاطة. تختلف أصناف النباتات فيا بينها من حيث حساسيتها لنقص عنصر الحديد وهذا يعود الى وجود أصناف فعائة في امتصاص الحديد (مثل صنف PI لفول الصويا)، أما الأصناف الفعالة في غيز فعالة في امتصاص الحديد (مثل صنف PI لفول الصويا). أما الأصناف الفعالة في امتصاص الحديد للنباتات المختلفة فتستطيع التأقلم تحت مستويات النقص للحديد، وهذا يكون عن طريق زيادة فعاليتها بامتصاص الحديد، ويحصل باخترال +Fe<sup>3</sup> الى +Fe<sup>3</sup> على سطوح الجذور، وافراز المواد العضوية المختزلة والمغلقة من لدن الجذور وغيرها من العمليات التي تساعده على زيادة جاهزية عنصر الحديد.

وأكد ذلك الباحثان (Brown and Jolley 1986) حيث صنفا النباتات من حيث استجابتها لنقص الحديد الى نباتات كفوءة (Iron – efficient) ونباتات غير كفوءة (Iron – inefficent). النباتات الكفوءة تستجيب لنقص الحديد بعدة آليات منها افراز ايونات الهيدروجين من جذورها وبالتالي خفض درجة التفاعل (PH) لمنطقة الرايزوسفير لكون ان إنخفاض درجة التفاعل تزيد من جاهزية عنصر الحديد، وكذلك تحرير او اطلاق المركبات المختزلة من جذورها والتي تقوم باختزال الحديد من صورة \*Fe³ الى صورة \*Fe³ الى صورة +Fe³

الاكثر جاهزية للامتصاص من قبل النبات، فضلاً عن زيادة الاحاض العضوية ولاسيا حامض السنريك في جذورها وهذا مايحدث في العديد من النباتات ذوات الفلقتين كما يشير ال ذلك (Brown 1978). كما يشير الباحث (Landsberg 1981, 1982) الى ان النباتات الكفوءة يمكن ان تستجيب لنقص الحديد بزيادة او توسع او تمدد الجذور او تكوين خلايا نقل في الجذور.

يشير (bennett 1993) بأن التراكيز الملائمة لعنصر الحديد في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نموجيد هي ٢١- ٢٥٠ جزء بالمليون أما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة أو الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النبائي هي ٥٠- ٣٠٠ جزء بالمليون. آما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فإن التراكيز الخاصة بعنصر الحديد التي تشير الى حالة النقص أو الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي ٥٠- ١٠٠ جزء بالمليون إما التراكيز العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اكثر من ٥٠٠ جزء بالمليون. والتراكيز الاعتيادية والزائدة لعنصر الحديد في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ٥٠- ١٠٥ جزء بالمليون واعلى من ١٠٥ جزء بالمليون وبالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة التقص والملائمة لعنصر الحديد في نصل الاوراق هي على التوالي ٥٥ جزء بالمليون و٠٠ جزء بالميون و٠٠ جزء بالمليون و٠٠ جزء بالمليون و٠٠ جزء بالميون و١٠٠ جزء بالميون و٠٠ جزء بالميون و١٠٠ جزء بالميون و١٠٠ جزء

اما بالنسبة لنباقي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الحديد في إوراق النبات الكلمل النضج هو ٣٠- ١٥٠ جزء بالمليون، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر الحديد هو ٢٩- ٥٠ جزء بالمليون.

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الحديد هي على التوالي اعلى من ١٠٠ جزء بالمليون وأقل من ٥٠ جزء بالمليون وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر الحديد عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٥٠ - ٥٠ جزء بالمليون ، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر الحديد في تصل اوراق النبات هي على التوالي ٣٥ جزء بالمليون و ١٥ - ٣٥ جزء بالمليون، اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشمرة فان التراكيز الاعتبادية لعنصر الحديد في اوراق اشجار التفاح هي ٤٠ - ٢٥٠ جزء بالمليون وفي اوراق اشجار الكثرى هي ١٠٠ - ٨٠٠ جزء بالمليون.

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الحديد في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٣٥ جزء بالمليون و ٣٥- ١٣٠ جزء بالمليون. وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الحديد هي على التوالي اقل من ٦٠ جزء بالمليون واعلى من ٦٠ جزء بالمليون.

اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر الحديد هي على التوالي اقل من ٥٠ جزء بالمليون و ٢٥٠ - ١٠٠ جزء بالمليون و ٢٥٠ جزء بالمليون.

# 10.5 أعراض نقص الحديد

ان الحديد عنصر غير سهل الحركة داخل أجزاء النبات لذلك تظهر أعراض النقص أولاً على الأجزاء والنموات الحديثة لعدم انتقال وتوزيع الحديد من الأجزاء القديمة الى الأجزاء الحديثة التكوين. تتمثل أعراض نقص عنصر الحديد بظهور الاصفرار مابين العروق المدقيقة للورقة لأكثر النباتات، وبين العروق ذات اللون الأخضر الداكن؛ تتباين مغايرة لخلفية الورقة ذات اللون الأخضر الفاتح او الاصفر. إن الأوراق الحديثة التكوين كثيراً ماتكون ذات لون أبيض. في أوراق محاصيل الحبوب تظهر أعراض النقص على شكل أشرطة متبادلة من اللون الاصفر والأخضر على امتداد طول الورقة.

يحدث انخفاض في كافة صبغات الضوء ومنها كلوروفيل A و B والكاروتين والزانثوفيل والاخيرة تنخفض بدرجة أقل عند نقص الحديد. ولذلك فإن كافة الاوراق التي تعاني من نقص الحديد تكون غنية بالزانثوفيل (Terry 1980)، كما تزداد نسبة الكاروتينويدات / الكلوروفيل في الاوراق (Terry and Abadia 1986). وفي الاشجار البستنية فإن الاوراق النشيطة الموجودة في قمة الافرخ تبقى غير ناضجة ، كما ان طول وقطر الافرخ ينخفض في النشيطة الموجودة في قمة الافرخ تبقى غير ناضجة ، كما ان طول وقطر الافرخ ينخفض في حالة نقص الحديد (Bennett 1993) ، وأن الجذور المغذية في الاشجار التي تعاني من نقص شديد في الحديد تكون منكشة وذات نسبة عالية من الفلين ولونها بني غامق وتكون رفيعة مع عدم ظهور نشاط نمو في قمةا والجذور الرئيسة تكون هشة وسهلة الكسر.

#### 10.6 أسمدة الحديد

ان من أهم أسمدة عنصر الحديد هي:

#### ١ - كبريتات الحديدوز

ان سماد كبريتات الحديدوز (FeSO<sub>4</sub>.7H<sub>2</sub>O) هو أكثر أسمدة الحديد انتشاراً واستعالاً في خصوبة التربة وتغذية النبات. ودرجة ذوبانه أعلى من بقية الأسمدة الحديدية وأكثر جاهزية لامتصاص النبات له. يحتوي هذا السماد على ٢٠٪ حديد.

#### ٧ - اوكزالات الحديدوز

ان هذا السهاد (FeC2O4.2H2O) يصنع بتفاعل أملاح الحديد الذائبة مع حامض الاوكزاليك ويحتوي هذا السهاد على ٣٠٪ حديد، تصف هذه النسبة تكون ذات صفات مخلبية. هذا السهاد قليل الذوبان بالماء، ويكون جاهزاً ومتيسراً للنبات من خلال اضافته عن طريق الرش أو اضافته الى الجذور. وبصورة عامة يستعمل هذا السهاد اما عن طريق اضافته بالرش أو بالتغبير.

#### ٣/ كريتات الحديديك.

٤ – هناك سماد آخر هو فوسفات أمونيوم الحديدوز ويحتوي على ٢٩٪ حديد.

#### ٥- أسمدة الحديد المخلية

قبل النطرق الى أسمدة الحديد المخليبة يجب معرفة المواد المخليبة: ماهيتها وصفاتها وخصائصها وتفاعلاتها. ان كلمة المحليب عن ارتباط أبون بمجموعتين أو اكثر من المجاميع الموزعة للالكترونات لتكوين جزيئة واحدة ، والعنصر الذي يخلب الويرتبط بهذا التركيب الحلتي يفقد سيطرته على تفاعلاته الكيمياوية أي يترسب داخل التركيب الحلتي أو بصيغة أخرى يتحول الى صورة غير جاهزة لامتصاص النبات لها.

إن معظم الكاتيونات المتعددة التكافؤ تستطيع أن تكون مواد مخلبية ولكنها تختلف من حيث تحررها. أن درجة الثبات والمقدرة التبادلية للعناصر يمكن وضعها بالتسلسل الآتي:

 $Fe^{J_+}>Zn^{2_+}>Fe^{2_+}>Mn^{2_+}>Ca^{2_+}>Mg^{2_+}$ 

ان المواد المخلبية بمكن ان تستعمل بعدة طرق لتصحيح حالة النقص بالعناصر الغذائية ومن هذه الطرق:

- ١ طريقة الرش على النبات.
- ٧- الاضافة إلى التربة بصورة مباشرة.

للمواد المخلبية أنواع مختلفة بصفاتها الكيمياوية والفيزياوية ومن هذه الأنواع:

- ١ المواد المخلبية المؤثرة في الترب الحامضية.
- ٧ المواد المخلية المؤثرة في الترب الكلسية.
- ٣- المواد المخلبية المؤثرة في الترب الحامضية والترب القاعدية.

#### الصفات المهمة للمواد المحلية

أولاً: عند اضافتها بطريقة الرش على النباتات

- ١- سهلة امتصاص النبات لها.
- ٢- سهلة الانتقال داخل أجزاء النبات.
- ٣- سهلة التحلل داخلُ النبات حتى يصبح العنصر الذائب المخلوب جاهزاً للنبات.
- ٤- لاتحدث المادة المخلبية أي ضرر ميكانيكي أو حرق على النبات ويجب أن توضع بالتراكيز الملائمة.

#### ثانياً: الصفات الخاصة بالمواد الخلبية المضافة الى التربة

- ١- بجب أن لاتكون هناك سهولة باستبدال العنصر المخلوب داخل التربة بكتيونات اخرى متعددة التكافؤ.
  - ٧ يجب أن تكون ثابتة ضد التحلل المائي ودرجة تفاعل التربة الخاصة بها.
    - ٣- يجب أن تكون مقاومة للتحلل بوساطة الكائنات الحية الدقيقة.
      - ٤- يجب أن تكون قابلة للذوبان بالماء.

- عجب أن لاتكون سهلة الترسب بالايونات أو المواد الغروية.
- ٦- يجب أن تكون جاهزة للنبات عند الجذور أو داخل النبات.
- ٧- يجب أن لاتكون مضرة بالنبات عند التراكيز الواجب اضافتها لتصحيح النقص
   الحاصل.

#### من المواد المحلبية العضوية الواسعة الانتشار والاستعمال هي :

1. EDTA: ethylene diamine tetraacetic acid

هذه المادة فعالة جداً في الترب الحامضية ، إلا أنها في الترب الكلسية تكون مضرة للنبات في بعض الظروف وتكون غير ثابتة في ظروف أخرى.

- 2. DTPA: diethylene triamine penta acetic acid
- 3. HEEDTA: hydroxyethyl ethylene diamine triacetic acid
- 4. CDTA: cyclohexane trans 1,2- diamino tetra acetic acid
- 5. EDDHA: ethylene bis Alpha- imino-2- hydroxy- phenyl- acetic acid

ان المواد المخلبية ٣ و ٤ و ٥ لها درجة ثبات اعلى من درجة ثبات EDTA في الترب الكلسية.

ان المواد المخلبية لا يمكن مزجها بالاسمدة الكيمياوية السائلة التي تحتوي على الامونيا ؛ وذلك لأن درجة تفاعل التربة العالية ترسب العنصر المخلوب وذلك لأن الهيدروكسيل ينافس الايون المخلوب. كذلك لا ينصح باضافة المواد المخلبية الى الاسمدة السائلة الحاوية على حامض الفسفوريك الحر؛ وذلك لأن الهيدروجين ينافس الايونات المخوبة.

بعد هذه المقدمة البسيطة والمختصرة عن المواد المخلبية العضوية نعود الى اهم اسمدة الحديد المخلبية وهي :

- Fe- EDTA ۱ درجة ثباته حتى درجة تفاعل ٦ للتربة.
- Fe- EDDHA ۲ درجة ثباته عالية وهي بين درجة تفاعل Fe- EDDHA ۲
  - Fe- DTPA ۳ درجة ثباته حتى درجة تفاعل ٧ للتربة.
    - ان أسعار هذه المركبات عالية جداً.

ويشمل الحديد العضوي اضافة الى اسمدة الحديد المخلية المصنعة ، مركبات حديد عضوية معقدة ذائبة لها دور مهم في تجهيز النبات بعنصر الحديد وهذه المركبات ربما يكون مصدرها:

- ١- المادة العضوية التي تفرزها جذور النبات مثل مادة الـ riboflavin المختزلة التي فرزها نبات عباد الشمس.
- ٢- مركبات ناتجة من المادة العضوية للتربة متحدة بالعناصر الغذائية مثل + + Fe<sup>2+</sup>
   ١ مركبات ناتجة من المادة العناصر بالحوامض الالفاتية البسيطة وحامض الفولفيك.

# 10.7 ملاحظات مهمة حول عنصر الحديد

- الترب المغمورة بالماء يحصل اختزال للحديد من +Fe<sup>3</sup> الى +Fe<sup>2</sup> وهذا يؤدي الى زيادة صورة الحديد الاكثر جاهزية لامتصاص النبات له والأكثر ذوباناً، وقد تؤدي عملية الاختزال هذه عن طريق الكائنات الحية غير الهوائية الى زيادة تركيز الحديد الذائب في محلول التربة الى حد السمية للنبات. هذه الحالة اكثر انتشاراً في حقول الرزبصورة عامة يمكن القول في الترب الرديثة التهوية ان تركيز +Fe<sup>2</sup> يزداد على حساب تركيز +Fe<sup>3</sup>.
- ٧- الاسمدة الخلبية والمركبات العضوية الحاوية على الحديد تحرر الحديد ببطء وتكون مهمة في تجهيز الحديد لجذور النبات، اضافة الى ان التحرر البطي لعنصر الحديد من هذه ٢ لمركبات يقلل من نسبة الحديد الذي يفقد عن طريق الترسيب او عمليات الاكسدة داخل التربة.
- ٣- اضافة املاح الحديد المعدنية كثيراً ما تكون بدون تأثير في معالجة الاصفرار الناتج عن نقص عنصر الحديد بسبب تحولها السريع الى اوكسيدات غير ذائبة ، وحتى معاملة الرش في عدد من الحالات تكون نتائجها غير مرضية وناجحة دائماً. لذلك ينصح في مثل هذه الحالة اضافة الاسمدة المغلفة الحاوية على الحديد الى التربة او بالرش .
- ٤- ان استعال الاسمدة الكيمياوية غير الحاوية على الحديد قد تؤدي في بعض الاحيان وبصورة غير مباشرة الى التقليل من اعراض نقص الحديد مثال ذلك اسمدة النيتروجين الحاوية على الامونيوم والاسمدة الاخرى المولدة للحموضة ، فهي تؤدي الى زيادة جاهزية الحديد نتيجة انخفاض درجة تفاعل التربة . كذلك الاسمدة العضوية تؤدي في بعض الاحيان الى تقليل اعراض نقص الحديد نتيجة تكون مركبات معقدة من الحديد والمادة العضوية التي تحرر الحديد بدورها ببطء.

# الفضار الملكئ بميشئ

# 11.0 المنغنيز

#### 11.1 منغنيز التربة ومصادره

ان المنغنيز (Mn) من العناصر الصغرى الضرورية لنمو النبات ويوجد في الترب بمعدلات مختلفة تتراوح بين ٢٠٠٠ - ٢٠٠٠ جزء بالمليون وهذه المستويات الكلية للمنغنيز كثيرة الانتشار بين الترب المختلفة ويوجد المتغنيز في مختلف الصخور الاولية ، ويتحرر من هذه الصخور عن طريق عمليات التجوية على شكل معادن حاوية عليه تعد بدورها مصدراً لمنغنيز التربة . ومن هذه المعادن التي تحتوي على المنغنيز :

١ - الأكاسيد البسيطة وتضم المعادن الآتية:

pyrolusite

MnO<sub>2</sub>

hausmannite

Mn<sub>3</sub>O<sub>4</sub>

manganite

MnOOH

٢ - الاكاسيد المقدة وتضم المعادن الآتية:

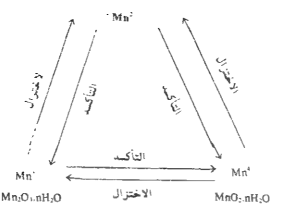
braunite (Mn,Si)<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

وكذلك معدن Psilomelane

mnCO3) rhodochrosite الكاربونات وتضم

إ - السليكات وتضم Mn SiO3) rhodonite - إ

ان اهم اشكال المنغنيز الموجودة في التربة هي المنغنيز الثنائي التكافؤ (\*Mn²) وهذا يكون موجوداً في محلول التربة او مدمصاً على سطوح معادن الطين والمادة العضوية. والشكل الآخر للمنغنيز هو اكاسيد المنغنيز التي تحتوي على المنغنيز بصورتيه الثنائية والثلاثية التكافؤ. إن العلاقة بين اشكال المنغنيز يمكن توضيحها بالشكل الآتي :



يلاحظ بن هذا الشكل بأن المنغنيز بوجد بثلاث حالات من التكافؤ وهي :

- ١- : بونات ثنائية التكافؤ \*Mn² بصورة ذائبة في محلول التربة او مدمصة الى سطوح الطين والمادة العضوية ويزداد تركيز هذه الحالة من المنغنيز في الترب الحامضية ذات درجة تفاعل منخفضة.
- ٧- المنغنيز الثلاثي التكافؤ على صورة اكسيد Mn2O<sub>3</sub> ويزداد تركيزه في الترب ذات درجة تفاعل متعادلة.
- ٣- المنتنيز الرباعي التكافؤ على صورة اكسيد خامل MnO<sub>2</sub> ويزداد تركيز هذه الصورة من المنتنيز في الترب التي تكون درجة تفاعلها اعلى من ٨.

ان المنغنيز الثنائي التكافؤ الموجود في محلول التربة بصورة ذائبة يكون في حالة انزان مع المنغنيز الثنائي التكافؤ الموجود بصورة مدمصة على معادن الطين والمادة العضوية. ان مستويات منغنيز محلول التربة وعلاقته باشكاله الاخرى تعتمد بصورة كبيرة على عمليات الاكسدة والاختزال تؤثر بدورها في جاهزية متغنيز التربة.

# 11.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية المنغنيز وظهور اعراض النقص على النيات

ان العوامل التي تؤدي الى قلة المتغنيز الجاهز في محلول التربة هي بصورة عامة تضم عوامل خاصة بالصفات الفيزياوية والكيمياوية وعوامل مناخية واهم هذه العوامل هي:

#### ١- الترب القاعدية والترب ذات الحامضية الخفيفة \_ \_ \_

تؤدي درجة تفاعل التربة دوراً كبيراً في جاهزية المنغنيز؛ إذ تزداد في الترب الحامضية جاهزيته بسبب زيادة درجة ذوبان مركبات المنغنيز الموجودة في التربة. اما في الترب القاعدية والحامضية الخفيفة فتقل جاهزية المنغنيز الى درجة قد تظهر على الرها اعراض نقص المنغنيز على النبات. وذلك يعود الى تكون مركبات معقدة من المادة العضوية والمنغنيز اضافة الى أن نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن عمليات اكسدة المنغنيز يزداد عند درجة تفاعل ٧ وأكثر.

## ٢ - الترب ذات الصرف الردي

في مثل هذه الترب يزداد الصرف الجانبي مما يؤدي الى فقدان المنغنيز عن هذا الطريق.

#### ۳- ترب ال Histosols العضوية

في هذه الترب تتكون مركبات معقدة من المنغنيز والمادة العضوية وبذلك يقل مستوى المنغنيز الجاهز.

### \$ - المستويات العالية من الحديد ، والنحاس والزنك

ان سلوك المنغنيز الكيمياوي يشابه سلوك الحديد والنحاس والزنك وبهذا فإنها تنافسه على جهات الامتصاص (حوامل العناصر الغذائية داخل النبات) في حالة كون تراكيز هذه العناصر في محلول التربة اعلى من تركيز المنغنيز. كذلك ربما تقوم هذه العناصر بازاحة المنغنيز من المركبات المخلفة مثل MnEDTA او مركبات اخرى وتعرضه الى عمليات التأكسد داخل التربة او عمليات اخرى تقلل من جاهزيته.

#### · ٥- الظروف الجافة

في الظروف الجافة لاتتحلل املاح المنغنيز مائياً وبذلك تكون اقل جاهزية. كذلك يزداد معدل عمليات الاكسدة في هذه الظروف فيتأكسند المنغنيز الثنائي التكافؤ الى منغنيز ثلاثي او رباعي التكافؤ فتقل بذلك جاهزيته.

#### ٦ - كذلك تؤدى درجات الحرارة المنخفضة

الى قلة المنغنيز الجاهز في التربة ، وهذا ربما يعود الى قلة تحرر المنغنيز الى محلول التربة ، وكذلك تؤدي شدة الضوء الواطئة الى ظهور اعراض نقص المنغنيز بسبب ازدياد طلب النبات لهذا العنصر.

### 11.3 الوظائف الحيوية للمنغنيز

يؤدي المنغنيز دوراً كبيراً ومؤثراً في كثير من العمليات الحيوية للنبات ومن اهم الوظائف الحيوية التي يشارك فيها المنفنيز هي :

- ١ مشاركته في نظام الانتقال الالكتروني في عملية التركيب الضوئي.
  - ٧- نقصه يؤدي الى تلف تركيب الكلوروبلاست.
  - ٣- يؤدى الى زيادة نشاط الانزعات Oxidases.
- ٤- معظم الانزيمات في دورة TCA ومن ضمنها dehydrogenases تنشط بواسطته.
- - ٦- يؤدي نقصه الى حصول زيادة غير طبيعية في IAA وخاصة في نبات القطن.

# 11.4 احتياج النبات لعنصر المنغنيز

تحتوي معظم الترب على مستويات مناسبة من المنغنيز الجاهز لتمو النبات ولهذا فإن اضافة المنغنيز تكون غير ضرورية في الظروف الاعتيادية. من هذا يتضح بأن هناك حاجة لكية قليلة من هذا العنصر لمعظم النباتات. ولهذا فإن وجوده بكيات عالية تحدث السمية للنبات. ان تراكيز عنصر المنغنيز التي هي بين ٢٠ – ١٥٠ جزء بالمليون في انسجة النبات لمعظم المحاصيل المعروفة عند الطور الخضري تعد مناسبة ، ولكن التراكيز التي هي اقل من لمعظم الحاصيل تشير الى وجود نقص بهذا العنصر في النبات. ان وجود ٢٠٠ جزء بالمليون من عنصر المنغنيز او اكثر في انسجة النباتات يعد تركيزاً عالياً قد يؤدي الى السمية لمعظم المنباتات.

وتختلف النباتات من حيث احتياجاتها لعنصر المنغنيز وكذلك في امتصاصها لهذا العنصر، ومثال ذلك نبات الشوفان قد يحتوي على ٧٠٠ جزء بالمليون من المنغنيز في انسجته ولكن نبات التبغ في نفس التربة التي ينمو فيها نبات الشوفان قد بصل تركبز

المنغنيز في انسجته الى ٣٠٠٠ جزء بالمليون. ويجب ان نذكر كذلك بأن نبات الشوفان يستطيع مقاومة التراكيز العالية من المنغنيز التي تعد سامة لنبات التبغ عن طريق عدم امتصاصه من الجدور. ان نبات فول الصويا وعاصيل الحبوب الصغيرة تكون كثيرة الاستجابة للمنغنيز المضاف، وذلك عندما يكون محتوى التربة من هذا العنصر غير ملائم وغير كافي للنمو الجيد، اما النباتات الذرة الصفراء، والحشائش والجت فتكون ذات استجابة واطئة.

ان تجليل النبات يساعد على التعرف على احتياجات النباتات المختلفة من عنصر المنغنيز، والجدول الآتي (جدول ٤٢) يوضح التراكيز الواطئة، الاعتيادية والمفرطة لعنصر المنغنيز في الانسجة النباتية لعدد من المحاصيل الزراعية المهمة مقاسة كجزء بالمليون.

الجدول (٤٢) مستويات المنغنيز في الانسجة النباتية لعدد من المحاصيل الزراعية مقاسة كجزء بالمليون (Brown and Hanson 1977)

المحصول	التراكيز الواطئة والتي تظهر اعراض النقص	التراكيزالاعتيادية	التراكيز المرتفعة
الذرة الصفراء	اقل من ۱۹	\a · - Y ·	اعلی من ۲۰۰
القطن	اقل من ۳۰	441	
فول الصويا	اقل من ۲۰	1 41	اعلی من ۲۵۰
الجث الج	اقل من ۳۰	1 4 .	اعلی من ۲۵۰
الحشنائش	اقل من ۳۰	104.	_
محاصيل الحبوب	اقل من ۱۰	1 1 .	-

يشير Bennett 1993 بان التراكيز الملائمة لعنصر المنغنيز في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي ٢٠-١٥٠ جزء بالمليون اما عند مرحلة تكوين الورقة الثالثة او الرابعة للتبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٥٠-١٦٠ جزء بالمليون. اما في نبات الذرة البيضاء Sorghum فان التراكيز الخاصة بعنصر المنغنيز التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل

الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي ١٠ – ١٥ جزء بالمليون

اما التراكيز العالية والذي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ٢٠٠ جزء بالمليون. والتراكيز الاعتيادية والزائدة لعنصر المنغنيز في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ٢٠٠٠ جزء بالمليون واعلى من ٢٠٠ جزء بالمليون . بالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر المنغنيز في نصل الاوراق هي على التوالي ٢٠ جزء بالمليون و ٢٠٠٠ جزء بالمليون و ٣٠٠ جزء بالمليون ، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر المنغنيز في الاوراق هو ٢٠ جزء بالمليون.

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر المتغنيز في اوراق النبات الكامل النضج هو ١٠٠- ٢٠٠ جزء بالمليون، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر المنغنيز هو ١٦- ٢٤ جزء بالمليون. وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر المنغنيز هي على التوالي اعلى من ٣٥ جزء بالمليون وأقل من ٢٤ جزء بالمليون وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر المنغنيز عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٢٠-١٠٠ جزء بالمليون، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر المنغنيز في نصل اوراق النبات هي على التوالي ٢٥ جزء بالمليون و ٢-٢٥ جزء بالمليون.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشمرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر المنغنيز في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ٢٠-١٥٠ واقل من ٢٥ جزء بالمليون. وفي اوراق اشجار الكمثرى هي على التوالي ٢٠-١٧٠ جزء بالمليون واقل من ١٤ جزء بالمليون وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر المنغنيز في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ١٩ جزء بالمليون و ١٩-١٠٠ جزء بالمليون. وفي اوراق اشجار المخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر المنغنيز هي على التوالي اقل من ٢٠ جزء بالمليون واعلى من ٢٠ جزء بالمليون. اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الحفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الحفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر المنغنيز هي على التوالي اقل من ٢٠ جزء بالمليون و ٣٠-٣٠ جزء بالمليون و ٣١-٢٠٠ جزء بالمليون و ٢٠-٣٠ جزء بالمليون و ٢٠-٣٠ جزء بالمليون و

لا يكون المنغنيز تسبياً سهل الحركة داخل النبات. ولهذا فإن اعراض نقصه تظهر اولاً في الاوراق الحديثة التكوين. وتشابه اعراض نقصه اعراض المغنيسيوم، إذ في كلا الحالتين بحدث الاصفرار في العروق الوسطى للاوراق. في النباتات ذوات الفلقتين في اكثر الاحيان تظهر بقع صُفر صغيرة على الاوراق. وفي النباتات ذوات الفلقة الواحدة وخاصة في نبات الشوفان تظهر اعراض نقص العنصر في الجزء القاعدي للورقة وذلك بوجود بقع او خطوط ذات لون اخضر مشيب. أما اعراض التركيز العام للمنغنيز تتميز بشكل عام ببقع بنية اللون في الاجزاء القديمة من النبات وتوزيع غير منتظم للكلوروفيل.

#### 11.6 اسمدة المنغنيز

من أهم أسمدة المنغنيز هي:

۱ – كبريتات المنغنيز تحتوي على ٢٦ – ٢٨ ٪ منغنيز (MnSO<sub>4</sub>)

٢ – اوكسيد المنغنيز يحتوي على ٤١ – ١٨ ٪ منغنيز (MnO)

۳- سماد مغلف یحتوی علی ۱۲ / منغنیز (MnEDTA)

### ملاحظات مهمة حول التسميد بعنصر المنغنيز

- ١- يفضل اضافة كبريتات المنفنيز الى الترب الكلسية وذلك قريباً من النبات وليس
   بطريقة النثر لتقليل عمليات اكسدة المنفنيز.
- ٢ فظل اضافة كبريتات المنغنيز بدلاً من الاسمدة المغلفة وذلك لكون كبريتات المنغنيز
   اكثر تأثيراً.
  - ٣- يفضل أضافة المنغنيز بطريقة الرش على النبات في الترب الكلسية العضوية.

# النضار التافيعتن

# 12.0 البورون

### 12.1 بورون التربة ومصادره

يعد عنصر البورون (B) من العناصر الغذائية الصغرى والضرورية نمو النبات. يوجد البورون في معظم الترب بكيات قليلة تتراوح مابين V - V جزء بالمليون، ولا يوجد بتراكيز عالبة سامة في الترب الجافة الا اذا اضيفت الى التربة بكيات كبيرة مع الاسمدة الكيمياوية. يوجد البورون بصورة رئيسة في التربة على شكل حامض البوريك ( $H_3BO_3$ ) الكيمياوية مشكل جامض البوريك ( $H_3BO_3$ ) الوعلى شكل بورات في محلول التربة او مدمصة الى جزيئات التربة. والمعادن التي تحتوي على البورون في التربة هى:

# - البورات المائية وتضم:

Borax  $Na_2B_4O_7.10H_2O$ Kernite  $Na_2B_4O_7.4H_2O$ Colemanite  $Ca_2B_6O_{11}.5H_2O$ Ulexite  $NaCaB_5O_9.8H_2O$ 

البورات اللاماثية وتضم :

Ludwigite Mg<sub>2</sub>FeBO<sub>5</sub> Kotoite Mg<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>

# - سليكات البورون المعقدة وهذه تضم معدن Tourmaline

وهو معدن مقاوم لعمليات التجوية ولهذا فإنه لايشارك في مستوى بورون التربة القابل للذوبان! ان التربّ الغنية بالطين يكون محتواها من البورون القابل للذوبان بالماء قليلاً وهي بدورها اقل من كمية البورون الموجودة في الترب الخفيفة من حيث المحتوى من المبورون الكلي. ان محتوى الترب الجافة وشبه الجافة من المبورون بصورة عامة اعلى من محتوى ترب المناطق الرطبة. في ظروف عمليات الغسل يفقد المبورون بسهولة من مقد التربة.

يوجد بورون التربة على شكل ذائب في محلول التربة وشكل مدمص على سطوح الطين ومادة الدبال واعلى ادمصاص للبورون يحصل عند درجات تفاعل للتربة مابين ٧-٩. معظم البورون الصالح والجاهز للنبات يوجد في الجزء العضوي من التربة ، اذ انه عند تحلل المادة العضوية يتحرر البورون الى محلول التربة .

# 12.2 العوامل التي تشارك في الخفاض جاهزية البورون وظهور اعراض النقص على النبات

وبصورة عامة يمكن للعوامل التالية ان تشارك في نقص عنصر البورون في النبات، وهذه العوامل اما خاصة بالتربة او خاصة بالظروف المناخية:

- ١- الترب ذات المحتوى الواطيء من البورون وهذه تشمل عدة ترب منها:
- alluvials وهي الترب المتطورة من الترسبات النهرية ومادة الاصل لها فقيرة بعنصر البورون بسبب فقدانه مع حركة الماء.
- -podzols وهي الترب المتكونة تحت الظروف الباردة المعتدلة الى المعتدلة وكذلك تحت الظروف الرطبة.
- تمتاز هذه الترب بأنها تكونت في ظروف الغسل الشديد فتغسل معظم العناصر ومن ضمنها البورون.
- الترب العضوية العائدة الى Histosols المشبعة بالماء والمعرضة الى عمليات البزل وذات النسجة الخشنة.
- regosols وهي التربة المتكونة من معادن مترسبة رخوة غير متماسكة او عليها ، مثل الرمل. مثل هذه الترب تكون حرة البؤل ومعرضة لعمليات الغسل.
- Haplaquepts وهي الترب التي تحتوي على نباتات الغابات الخُضْر، وهي ترب صودية ذات درجة تفاعل عالية تؤدي الى قلة ذوبان مركبات البورون فتقل كمنه الجاهزة.
  - ٧- ترب المناطق ذات المعدلات المتوسطة والغزيرة من الامطار.

- ٣- ترب ذات درجة تفاعل متعادلة او قاعدية ، اذ في مثل هذه الثرب يزداد ادمصاص البورون واعلى ادمصاص يحصل بين درجة تفاعل ٧- ٩ ، وتقل درجة ذوبان مركبات البورون اضافة إلى تفاعل البورون مع الاكاسيد الثلاثية في مثل هذه الترب فتقل جاهزيته .
- ٤- الظروف الجافة وخاصة في فصل الصيف حيث فترة الجفاف الطويلة التي تكون فيها
   حركة البورون معدومة تقريباً ، درجة ذوبانه واطئة جداً بسبب قلة الرطوية .
- الترب ذات المحتوى العالي من الطين تعاني من نقص البورون بسبب زيادة معدل
   ادمصاص معادن الطين للبورون.

ان مستويات البورون الذائب في ترب المناطق الرطبة يتراوح بين ٢٠٥ - ٢٠٥ جزء بالمليون ، اما ترب المناطق الجافة فقد تحتوي على اكثر من ٥ أجزاء بالمليون من البورون الدائب. وتؤدي نسجة التربة دوراً كبيراً في محتوى التربة من البورون ، الجدول الآتي (٤٣) يوضع تأثير النسجة على محتوى ترب ولايتي الباما والمسسبي في امريكا. اما

الجدول (٤٣) تأثير نسجة التربة على بورون التربة الذائب في الماء الحار عند التقدير جزءاً بالمليون

الباما	المسيي التلال منطقة الدلتا	
•,\00		۰,۷٦
1,184	1,140	٠,٤٨
٠,٠٨٥	۲۸۰,۰	•,٣٦
•,•٣٢	-	_
	·,\00 ·,\٣· ·,·٨0	التلال ۱٫۱۳۰ ۱٬۱۵۰ ۱٫۰۹۰ ۱٫۱۳۰ ۱٫۰۸۰ ۲۸۰٬۰۸۰

مستويات البورون في الترب العراقية (مرتضى وآخرون ١٩٨٦) للمناطق الشهالية الغربية والجنوبية في محافظة نينوى تراوحت بين ٢٣٠، - ١,٢١ جزء بالمليون عند استخلاصه من التربة بالماء الحار وبين ٨,٢٥- ٢٩،٦٠ جزء بالمليون عند استخلاصه بالحامض.

#### 12.3 الوظائف الحيوية للبورون

# يؤدي البورون دوراً كبيراً في العمليات الحيوية للنبات ومن اهم الوظائف هي :

- ١- البورون يسهل ويسير عملية انتقال السكريات في النبات حيث يتفاعل مع السكريات مكوناً معقد السكر مع البورون، وهذا المعقد تكون حركته من خلال الاغشية الخلوية اسهل من حركة جزيئات السكر لوحدها وهذا ربما يعود الى تكون مناطق او نقاط استقبال للسكر في النموات الحديثة او لكون البورون ربما يعد احد مكونات الاغشية النائية.
  - ٢- يساعد ويحفز تكون المركبات الفينولية.
  - ٣- البورون ضروري في تكوين خلايا النبات.
  - البورؤن ذو اهمية كبيرة في تكوين الاحاض النووية حيث ان نقص البورون يؤدي
     الى حصول نقص في محتوى النبات من RNA. كذلك يحفز البورون العمليات
     الحبوية لـ RNA.
  - ه البورون يؤدي الى تجمع النثرات في النبات وقلة تكون البروتينات بسبب انخفاض معدل اختزال النثرات وتكون الاحاض الامينية.
    - ٦- تنظيم النشاط الانزيمي.
  - ٧- تنظيم تكون ونشاط الهرمونات النباتية ، اذ ان نقص البورون يقلل من تكون هرمون الغو cytokinins ولكن نقص البورون يزيد من تجمع هرمون الغو Auxin بكيات كبيرة تؤثر سلبياً في نمو النبات اذ انها تؤدي الى حدوث الموت الموضعي للانسجة النباتية.

## 12.4 احتياج النبات لعنصر البورون

تختلف النباتات فيما بينها من حيث احتياجها لعنصر البورون واستناداً الى هذا يمكن تقسيم النباتات من حيث احتياجها لهذا العنصر الى :

- النباتات الحساسة لنقص عنصر البورون وهذه تضم نباتات البنجر السكري وشمندر الماشية ونبات الكرفس.
- النباتات ذات الاحتياج العالي لعنصر البورون وهذه تضم نباتات اللغت،
   والقرنبيط، واللهانة والجت، وبصورة عامة النباتات ذوات الفلقتين تحتاج الى
   كميات اكبر من البورون من نباتات الفلقة الواحدة.

٣- النباتات الحساسة لزيادة عنصر البورون. في هذا المجال لاينصح باضافة البورون الى
 محاصيل الحبوب ونبات فول الصويا لحساسية هذه النباتات لعنصر البورون وربما
 يؤدي هذا العنصر الى حدوث سمية في النبات.

الترب الحامضية التي تحتاج الى الجير لا تحتاج باستمرار الى عنصر البورون، ولكن عندما يضاف الجير الى الترب الحامضية حسب الحاجة فسوف تستجيب لاضافة البورون وخاصة عندما تكون النباتات النامية في مئل هذه الترب هي الجت او البقوليات الاخرى. وهناك عدد من المؤشرات تؤكد ان الاتربة ذات المحتوى العالي من الفسفور تحتاج الى عنصر البورون. ان نقص عنصر البورون في المحاصيل لا يرتبط فقط بمحتوى التربة من المدا العنصر بل يتأثر ايضاً بدرجة تفاعل التربة، ونوعية النبات وصنفه والمادة العضوية للتربة ومحتوى التربة من العناصر الغذائية. ان الاضافات المتزايدة من الاسمدة البوتاسية وخاصة بورات البوراس المؤلفية تزيد من جاهزية مركبات بورون التربة. وقد ذكرنا سابقاً ان نسبة محتوى البورون الكلي في النبات تنخفض بارتفاع درجة تفاعل التربة. ان احتياجات المحاصيل والخضراوات المختلفة لمستويات البورون الجاهزة في التربة موجودة في المحلول (٤٤) كذلك يمكن الاستدلال عن احتياج النبات لعنصر البورون عن طريق التحليل النباتي والجدولان الآتيان (٤٥) ، ٤٦) توضح محتوى انسجة النباتات المختلفة من عنصر البورون حسب التراكبز التي بمكن الاستفادة منها عند وضع الخطة التسميدية.

الجدول (48) عدد من محاصيل الحبوب والخضر والفاكهة مقسمة حسب احتياجها لعنصر البورون، ومستويات بورون الثرية الجاهز للحصول على اعلى انتاج

احتياج عال	احتياج متوسط	احتياج منخفض
اعلی من ۰٫۵ جزء	۱٫۱۰ – ۱٫۱۵ جزء	اقل من ۱٫۱ جزء
بالمليون	بالمليون	بالمليون
التفاح .	الجزر	الشعير
ب الجت	القطن	الفاصوليا ، اللوبيا
الحليون	الخس	الحمضيات
الشوتلر	البرسيم (حبوب)	البرمسيم (اعلاف)
الكرقس	نستق العبيد	الذرة ألصفراء
النباتات الصليية	الخوخ	الاعلاف العشبية
عباد الشمس	جوز البكان	محاصيل الحبوب الصغيرة
	البطاطا الحلوى	فول الصويا
	التيغ	القريز
	انطاطة	

الجدول (٤٥) محتوى انسجة المحاصيل الحقلية من البورون جزءاً بالمليون (Turner 1976)

الحصول	ِنقَص	منخفض	اعتيادي	عال	مقرط
الذرة الصفراء	 صفر– ۳	o – ŧ	r- e7	74-47	7++
فول الصوبا	صفر– ۱۰	411	A+ - Y +	1 1	1 +
الجث	صفر– ۱۵	412	A+ -41	۸۱ +	_
الحنطة	صفر– ۳	7-5	Y0 - V	1000-77	1000
القطن	صفر– ۱۹	صفر– ۲۰	$A \leftarrow YY$	Y X1	Y +
التبغ	صفر– ۱۰	Y+-11	1 7 1	\** +	
البنجر السكري	صفر–۱۰	4+-11	441	<b>*</b> +	_
البطاطا	_	_	81-41	-	_
الطاطة	-	صفر ۳۱	$f \leftarrow -f''f$	10-107	Y0 + +
		-			

الجدول (٤٦) محتوى أنسجة محاصيل الخضر والفاكهة من البورون جزءاً بالمليون (Turner 1976)

المحصول	ئ <i>ىمى</i> ·	منخفض	اعتيادي	عال	مقرط
الشوندر الأحمر	10		۸۳ – ۲۷		
الكرنب أو الملفوف		_	٧٠	_	. –
اللهانة	\A - a	-	00 - 77		-
القرنبيط	-	_	4.1	_	_
الجزر	صفر– ۱۶	_	7.8 -47		_
الكرفس	صفر– ۱۵	_	£A -YY	-	_
الخس	_	-	<b>٤٣ - ٢</b> ٧		٧٠ +
فستق العبيد	صفر– ۲۵	-	_	_	_
الفجل	<b>77</b> - <b>A</b>	_	140-14		_
الحمضيات	صفر– ۱۵	11-13	10 21	70 101	400+
التقاح	صقر ۲۰	17- 47	P7 a	٠٠+	-
الخرخ	صفر ۲۰۰۰	17- a7	77 - 1 a	D: +	_
الاجاص	صفر– ۲۰	441	0 71	0.+	_
الأعناب	_	صفر۔ ۲۵	a 77	۰. +	_

ان عنصر البورون نسبياً غير متحرك داخل النبات ولهذا فأن أعراض نقصه تظهر أولاً في الأجزاء العليا والتموات الحديثة للنبات. وأعراض نقص البورون بصورة عامة هي ظهود نمو غير طبيعي أو معاق للأجزاء الهوائية النامية وتكون الأوراق حديثة التكوين في أكثر الأحيان سميكة ، ومشوهة ومنكشة ويغلب عليها اللون الأخضر المزرق والغامق ، وربما يظهر أيضاً اللون الاصفر غير المنتظم بين العروق. عند تقدم النقص تصبح الأوراق والسيقان ضعيفة وقابلة للكسر، وأيضاً يحصل موت للنموات الطرفية ويعاق تكون الأزهار والثمار وفي بعض الحالات ينعدم تكونها.

يشير (Bennett 1993) بان التراكيز الملائمة لعنصر البورون في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوين لاعطاء نمو جيد هي ٤- ٢٥ جزء بالملبون أما عند مُرحلة تكوين الورقة الثالثة أو الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٧- ٢٥ جزء بالملبون.

اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز الخاصة بعنصر البورون التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي ٣- ٧ جزء بالمليون، اما التراكيز العالمية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ٣٥ جزء بالمليون.

والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر البورون في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ٤ جزء بالمليون .

بالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر البورون في نصل الاوراق هي على التوالي ٢٧ جزء بالمليون وح١٠ - ١٥ جزء بالمليون ، و٣٥ - ٢٠٠ جزء بالمليون وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر البورون في الاوراق هو ٢٠ جزء بالمليون.

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر البورون في اوراق النبات الكامل النضج هو ٨٠-١٠٠ جزء بالمليون، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر البورون هو ١٠ جزء بالمليون.

وعند تحليل اوراق الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر البورون هي على التوالي اعلى.من ٢٥ جزء بالمليون واقل من ١٥ جزء بالمليون.

وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر البورون عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ١٥ – ٥٠ جزء بالمليون ، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر البورون في نصل اوراق النبات هي على التوالي ٢٠ جزء بالمليون و ١٠٧ حزء بالمليون .

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر البورون في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ٢٠- ٢٠ واقل من ٢٠ جزء بالمليون. وفي اوراق اشجار الكثرى هي على التوالي ٢٠- ٦٠ جزء بالمليون واقل من ١٥ جزء بالمليون. وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر البورون في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ٢٥ جزء بالمليون و ٢٥- ٢٠٠ جزء بالمليون.

وفي اوراق اشجار الخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر البورون هي على التوالي اقل من ١٨ جزء بالمليون و ٢٠ – ٨٠ جزء بالمليون. اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر البورون هي على التوالي اقل من ١٥ جزء بالمليون و ٢٥ – ٢٥ جزء بالمليون و ٢٥ – ٢٥ جزء بالمليون و ٢٥ – ٢٥ جزء بالمليون و ٢٥ جزء بالمليون.

## 12.5 أسمدة البورون

من أهم أسمدة البورون المستعملة والمنتشرة في الأسواق هي:

### ١ - بورات الكالسيوم:

سماد بورات الكالسيوم ( $Ca_2B_6O_{11}.5H_2O$ ) بلورات محلية بيض يعرف بسماد . Colemanite معب الذوبان في الماء ولكنه يذوب في الحوامض الخفيفة ويحتوي على 10٪ بورون.

#### ٧ - بورات المغنيسيوم:

سماد بورات المغنيسيوم ( $2Mg_3B_8O_{15}.MgCl_2$ ) بلورات ذات لون أبيض مائل الى الرمادي يعرف بسماد boracite ، وهذا السماد أيضاً صعب الذوبان بالماء ولكنه يذوب في المحوامض المخفيفة ، ويحتوي على 7.1 بورون .

# - بورات الصوديوم ( $Na_2B_4O_7.10H_2O$ ) سماد بورات الصوديوم

مسحوق ملحي أبيض اللون وهو أكثر أسمدة البورون استعالاً في أميركا ويعرف هذا السهاد بالبوراكس Borax ويحتوي على 11٪ بورون. هذا السهاد قابل للذوبان بالماء وهو بذلك معرض للفقد من التربة عن طريق عمليات الغسل.

#### 2- ساد Pyrobor

هذا السهاد يعرف بالسهاد بورات ٤٦ ويصنع من البوراكس ويحتوي على ٤٦٪  $B_2O_3$  (٤١٪ بورون) ، ويوجد على شكل حبيبات كبيرة أو صغيرة الحجم وهو ذو لون رمادي خفيف وربما يعود هذا اللون الى كون هذا النهاد مغلفاً بمادة الطين من أجل المحافظة عليه بصفات فيزياوية جيدة.

### anhydrous borax عاد - أعاد

هذا السياد يعرف بالسياد بورات ٦٥ ويصنع أيضاً من البوراكس ويحتوي على ٦٥٪ B2O3(٢٠,٢٪ بورون). وهو بلوري ذو لون أصفر براق وحبيباته بحجم حبيبات الرمل، ويعد أرخص الأسمدة الكيمياوية المصنعة لعنصر البورون وذا محتوى عال من البورون.

#### Solubor علد - ٦

هذا السهاد مسحوق أبيض اللون يصنع من تكرير وثنقية سماد Borax 65 ويحتوي على السهاد مسحوق أبيض اللون يصنع من تكرير وثنقية سماد Borax 65 ويحتوي على ٢٠/٥ إلى ٢٠/٥ إلى السائلة أو يضاف عن طريق الرش أو التغبير.

## ٧- حامض البوريك 🕙

هذا السهاد ذو قابلية ذوبان بالماء ويحتوي ١٧٪ بورون. يصنع حامض البوريك من حامض الكبريتيك والبوراكس كما في المعادلة الآتية :

 $Na_2B_4O_7 + H_2SO_4 + 5H_2O \longrightarrow Na_2SO_4 + 4H_3BO_3$ 

# الفصار النالنعشر

# 13.0 الزنك

### 13.1 زنك التربة ومصادره

يوجد عنصر الزنك (الخارصين Zn) في الترب بمعدلات تتراوح بين ١٠-٣٠٠ جزء بالمليون في المعادن المختلفة للتربة. من المعادن الأولية المهمة التي تضم الزنك في صفائحها هي :

(ZnS)Sphalerite (ZnCO<sub>3</sub>)Smithsonite (Zn<sub>4</sub>(OH)<sub>2</sub>Si<sub>2</sub>O<sub>7</sub>.H<sub>2</sub>O)Hemimorphite

١ – الكبريتيدات وتضم المعدن

٢ – الكاربونات وتضم ألمعدن

٣- السليكات وتضم المعدن

كذلك يوجد الزنك بالاضافة الى وجوده في المعادن الأولية في معادن الطين الثانوية أو المادة العضوية بصورة متبادلة. ان تحرر الزنك من المعادن الأولية والمعادن الثانوية ومادة التربة العضوية هو الذي يكون زنك محلول التربة. ان كمية الزنك في محلول التربة أي الزنك الذائب الناتج من عمليات التجوية للمعادن الأولية أو المتحرر من المعادن الثانوية قليلة جداً مقارنة بكية الزنك الكلي للتربة ، وهذا يعود الى وجود عوامل كثيرة تقلل من كمية الزنك الجاهز للامتصاص من لدن النبات.

# 13.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية الزنك وظهور أعراض النقص على النبات

من العوامل المهمة التي تؤدي الى تقليل كمية الزنك الجاهز في التربة والتي تسبب بظهور أعراض النقص على النبات هي :

١- درجة تفاعل التربة يلحظ بصورة عامة أن الزنك أكثر جاهزية في الترب الحامضية منه في الترب القاعدية, وهذا يعود الى عدد من الأسباب منها: أن ارتفاع درجة تفاعل التربة تؤدي الى زيادة شدة ادمصاص الزنك الى المعدن goethite (نوع من يـ

أكاسيد الحديد المائية) وهذا يؤدي الى تقييد حركة الزنك في الترب القاعدية وأحياناً في الترب المتعادلة . كذلك عند ارتفاع درجة تفاعل التربة يقل معدل ذوبان المركبات الحاوية على الزنك وخاصة عندما تكون كمية كاربونات الكالسيوم عالية .

٧- في الترب المعدنية: تكون الطبقة السطحية للتربة أكثر محتوى من الزنك الجاهز من الطبقة تحت السطحية للتربة وهذا يعود الى العلاقة الواضحة بين الزنك الجاهز والمادة العضوية للتربة السطحية الناتجة من تحلل بقايا النبات. ومن هذا يتضح ان أية عملية تسوية أو قشط للتربة وكذلك عمليات التعربة المائية والريحبة تؤدي الى جرف التربة السطحية، وبذلك يقل محتوى التربة من الزنك الجاهز.

٣- المستويات العالية من عنصر الفسفور في التربة: تظهر أعراض نقص الزنك في الترب الغنية بعنصر الفسفور، وهذا يحصل اعتيادياً عند الاضافات الكبيرة من الأسمدة الفوسفاتية، وخاصة عندما توضع قرب النبات أو على خطوط. التراكيز العالية من الفسفور قريباً من المحور الجذري للنبات تعمل على:

- بطء انتقال الزنك من الجذور الى اجزاء النبات العليا عما يؤدي الى تجمع الزنك في الجذور.

- التراكيز العالية من الفسفور تتداخل مع الوظائف الحيوية للزنك.

3 - انخفاض درجة الحرارة وانضغاط التربة يؤدي الى ظهور أعراض نقص الزنك على النبات في عدد من المناطق وذلك بسبب تأثير هذه الظروف في نمو الجذور، إذ تؤدي الى ضعف النمو للجذور الذي يؤدي بدوره الى قلة امتصاص العناصر الغذائية. ويؤدي المخفاض درجة الحرارة أيضاً الى انخفاض معدل تحرر الزنك من المادة العضوية نتيجة قلة نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن تحلل المادة العضوية.

٥- الأمطار الغزيرة تؤدي الى فقدان عنصر الزنك نتيجة عمليات الغسل مما يؤدي الى ظهور أعراض النقص.

٣- يقل الزنك الجاهز للامتصاص من لدن النبات في التربة الرملية ذات المحتوى الواطىء من المادة العضوية بؤدي بصورة عامة الى انخفاض معدل تغليف عنصر الزنك عما يعرضه الى عمليات تكون المركبات غير الجاهزة للذويان والامتصاص من لدن النبات.

اضافة الى ماذكر فهناك عامل أساس ورئيس له علاقة بمحتوى التربة من الزنك وهذا العامل هو مادة الأصل للتربة واحتواؤها على المعادن الأولية الحاوية على عنصر الزنك.
 ففقر مادة الأصل الى عنصر الزنك يؤدي الى انخفاض مستويات الزنك في التربة.

### 13.3 الوظائف الحيوية للزنك

يؤدي الزنك دوراً كبيراً في العديد من الوظائف الحيوية. ومن أهم الوظائف التي يقوم. نها هذا العنصر الذي يعد من العناصر الضرورية لنمو النبات هي:

- dehydrogenases و dehydrogenases و الأنزيمات مثل peptidases و proteinases
- Carbonic ويعمل على تحفيز عدد من الأنزيمات منها أنزيم enolase وأنزيم عدد من الأنزيمات منها أنزيم anhydrase الذي يوجد في الكلوروبلاست ويعمل منظماً للرقم الهايلروجيني للخلية ويمنع بذلك تغيير طبيعة البروتينات.
- ٣- ويشترك في تكوين النشاء وتنشيط أنزيم النشاء الذي هو starch synthetase.
- ٤- ويساعد في استطالة ساق النبات وتحفيز عمل منظم النمو Auxin، ويعتقله ال الزنك ضروري في تكوين مادة tryptophan التي تؤثر بدورها في نشاط منظم النمو، وكذلك يؤثر الزنك في نشاط الأنزعات التي تؤثر هي أيضاً في نشاط منظم النمو وهي Tryptophan synthetase. وكذلك له علاقة بالعمليات الحيوية لمادة التي تؤثر في نشاط منظم التمو.
  - ه يحفز تكون سايتوكروم C ويحافظ على ثبات أجزاء الرايبوسومات.

# 13.4 احتياج النبات لعنصر الزنك

ان محتوى معظم الترب من الزنك يزيد عا تحتاجه النباتات منه ولكن جاهزيته هني العامل المحدد والمهم ، ان التحليل النباتي لعنصر الزنك يساعد على وضع الغطة التسميدية المخلف النباتات ، ومن الدراسات والبحوث وجدت المستويات الآتية الملائمة لطائفة من الحاصيل الزراعية من عنصر الزنك ومن هذه المحاصيل : الذرة الصفراء ، والدرة البيضاء ، وفول الصوبا :

إن أقل من ٢٠ جزء بالمليون زنك في أنسجة النبات ربما يؤدي إلى ظهور أعراض النقص.

- ٧٠- ٢١. جزء بالمليون تراكيز ملائمة
- ١٥٠-٧١ جزء بالمليون تراكيز عالية.
- أعلى من ١٥٠ جزء بالمليون هي تراكيز قد تؤدي الى السمية.

ان النباتات تختلف فيما بيهم من حيث حساسيتها لعنصر الزنك. ولقد وجد أن نباتات الشوفان، والحنطة، والشعير والزوان وكذلك الأعشاب انما هي نباتات غير حساسة أما نباتات البطاطا، والطاطا، والبنجر السكري والجت فهي نباتات متوسطة الحساسية. أما النباتات الكثيرة الحساسية لنقص الزنك فهي الذرة الصفراء، والكتان والباقلاء والجدول الآتي (٤٧) يصنف النباتات بحسب حساسيتها لعنصر الزنك،

الجدول (٤٧) تصنيف النباتات بحسب حساسيتها نحتوى التربة من الزلك.

	عير حساسة	متوسطة الحساسية	كثيرة الحساسية
, ,	اسېزگمن	الجت	الفاصوليا
	الشعير	الشوندر	الذرة الصفراء
A)	الجزر	البرسيم	الكتان
	- الكر <b>ب</b> س	۱- القط <u>ن</u> .	العنب
· 4	الأعشاب	البصل	الخوخ
gh n n	الشوفان	البطاطا	البكان
* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	البازلاء	فستق العبيد	فول الصويا
	الحنطة	الذرة البيضاء	شجر التانغ
		العشب السوداني	
		الطاطة	

يشير (Bernett 1993) بان التراكيز الملائمة لعنصر الزنك في ورقة عرنوص الدّرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي ٢٠- ٧٠ جزء بالمليون أما عند مزحلة تكوين الورقة الثالثة أو الرابعة للنبات فان التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٢٠- ٥٠ جزء بالمليون.

اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز الخاصة بعنصر الزنك التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي ٩ – ١٥ جزء بالمليون ، اما التراكيز العالية والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ١٥٠ جزء بالمليون.

والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر الزنك في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ١٥ جزء بالملبون و ١٦ –٣٢ جزء بالملبون.

وبالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز الحرجة والتراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر الزنك في نصل الاوراق هي على التوالي ٩ جزء بالمليون و٢-١٣ جزء بالمليون، و١٠- ٨٠ جزء بالمليون وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر الزنك في الاوراق هو ٢٠ جزء بالمليون.

اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الزنك في اوراق النبات الكامل النضج هو ٥٠- ١٥٠ جزء بالمليون ، وفي نبات البصل فان المستوى الملائم من عنصر الزنك هو ٢٢- ٣٢ جزء بالمليون .

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الزنك هي على التوالي اعلى من ١٥ جزء بالمليون واقل من ١٠ جزء بالمليون.

وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر الزنك عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ٢٠- ٧٠ جزء بالمليون، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر الزنك في نصل اوراق النبات هي على التوالي ٢٠ جزء بالمليون و ٨- ٢٠ جزء بالمليون.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر الزنك في اوراق اشجار التفاح هي على التوالي ١٥- ٢٠٠ واقل من ١٥ جزء بالمليون. وفي اوراق اشجار الكثرى هي على التوالي ٢٠- ٣٠ جزء بالمليون واقل من ١٦ جزء بالمليون. وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الزنك في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي اقل من ١٩ جزء بالمليون و ١٩- ٥٠ جزء بالمليون.

وفي اوراق اشجار المخوخ والنكتارين فان تراكيز حالة النقص والتراكير الملائمة لعنصر الزنك هي على التوالي اقل من ١٥ جزء بالمليون واعلى من ٢٠ جزء بالمليون. اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات الناب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر الزنك هي على التوالي اقل من ٢٠ جزء بالمليون و ٢٠-٣٠ جزء بالمليون و ٢١-١٥٠ جزء بالمليون.

# 13.5 أعراض نقص الزنك

ان عنصر الزنك بطي الحركة داخل الأنسجة النباتية لذلك فأن عملية توزيعه على أجزاء النبات ليست سهلة وغير سريعة. وهذا بما يؤدي الى ظهور أعراض النقص في بداية الأمر على الأجزاء العليا والحديثة للنبات. النباتات التي تعاني من نقص الزنك يظهر اللون الأصفر في أكثر الأحيان على العروق الوسطية للورقة ، وبقية مساحة الورقة تكون ذات لون أخضر شاحب وأصفر بل وأبيض. في النباتات ذوات الفلقة الواحدة – وخاصة الذرة الصفراء – تتكون حزم صفراء اللون على أي جانب من جوانب العرق الوسطي الرئيس للورقة ، في اشجار الفاكهة تتكون في نهاية الجزء العلوي للشجرة أوراق صغيرة صلبة على شكل مجاميع أو على شكل متورد، وفي أكثر الأحيان الأجزاء العليا تبدأ بالموت وتتساقط الأوراق قبل اكتال نموها.

### 13.6 أسمدة الزنك

ان من اهم الأسمدة الحاوية على عنصر الزنك والواسعة الاستعمال هي .

- ZnEDTA وهذا السهاد يحتوي على ٢٪ زنك
- Na<sub>2</sub>ZnEDTA وهذا السهاد يحتوي على ١٤٪ زنك
  - NaZnNTA وهذا السناد يحتوي على ١٣٪ زنك
- NaZnHEDTA وهذا السهاد يحتوي على ٩٪ زنك
- وهناك أسمدة مخلبية أخرى مثل ZnHEEDA و ZnEDDHA

#### ٧ - كبريتات الزنك

ان سماد كبريتات الزنك (ZnSO,.H2O) من أهم الأسمدة الحاوية على الزنك التي تضاف بطريقة الرش. وكذلك يمكن استعال هذا السماد بعد علمله بالأسمدة الصلبة. ان

زنك، أما (Zinc sulfate monohydrate)  $ZnSO_4.H_2O$  نزنك، أما (Zinc sulfate heptahydrate)  $ZnSO_4.7H_2O$  كبريتات الزنك القاعدية  $[ZnSO_4.4Zn(OH)_4]$  وهذه تحتوي على Oo رتنك.

## ٣- أوكسيد الزنك

ان أوكسيد الزنك (ZnO) غير قابل للذوبان بالماء يحتوي على ٨٠٪ زنك وأسعاره منخفضة نسبياً.

## ع - فوسفات الأمونيوم الحاوية على الزنك

يعتوي هذا السهاد على ٣٣,٥٪ زنك وهو قليل الذوبان بالماء ويمكن اضافته الى الربة أو أو بطريقة الرش.

## ٥ - فوسفات الزنك . :

يحتوي هذا السهاد (Zn3(PO4)2) على ٥١ ٪ من عنصر الزنك

#### - ٦- كبريتيد الزنك

يسمى هذاً السهاد (Zns) بسهاد Sphalerite ويحتوي على ٦١٪ زنك و ٣٠٪ كبريت، وهو قليل الذويان بالماء.

۷- هناك النيدة أخرى مثل Zn Polyflavonoids ويحتوي على ۱۰٪ زنك وكذلك سماد V ... هناك النيدة أخرى مثل Zn Igninsulfonate ويحتوي على ۵٪ زنك .

## 13.7 ملاحظات مهمة حول عنصر الزنك

- ١٠٢ في النرب ذات الحامضية الخفيفة وفي حالة نقص الزنك ينصح باضافة ٢١٠٢- المحاصيل الحقلية. ويضاف أعتبادياً ٢٢,٤ كغم/ هكتار من ZnSO4.7H2O للمحاصيل الحقلية. ويضاف أعتبادياً ٢٢,٠ كغم لكل شجزة حول الجذع من نفس السهاد.

٢- في الترب القاعدية والترب المزيجية الرملية ينصح باضافة ٧٨،٤ - ٤٤،٨ كغم/ عمر المرب المرب

- وينصح بطريقة الرش باضافة ١١،٤ كغم من نفس السهاد لكل ١٠٠ غالون (٣٧٩ لتر) تضاف قبل تفتح البراعم للأشجار المثمرة في الترب القاعدية.
- س- في الترب الحامضية الرملية يكون من الأفضل اضافة الزنك بطريقة الرش أواستعال سماد غير كبريتات الزنك عند الاضافة للتربة وذلك لكون كبريتات الزنك ذات درجة ذوبان عالية من بين الأسمدة الحاوية على الزنك مما يعرضها للفقد من التربة بعمليات الغسل.
- إلى القاعدية التي لها القابلية على تثبيت الزنك يفضل اضافة أسمدة الزنك المنافة.

# الفصار الترابغ عشن

# 14.0 النحاس

### 14.1 نحاس النربة ومصادره

يعد عنصر النحاس (Cu) من العناصر الغذائية الضرورية المرو النبات. ومحتوى التربة من النحاس الكلي يتراوح مابين ٥-٥٠ جزء بالمليون وقد يصل في بعض الحالات الى ١٠٠ جزء بالمليون. ويوجد الجزء الكبير من نحاس التربة في الصفائح البلورية للمعادن الاولية والثانوية، ومن اهم المعادن الحاوية على هذا العنصر:

1 - الكبريتيدات البسيطة: وتضم المعادن الآتية:

chalcocite

Cu<sub>2</sub>S

covellite

CuS

٧ - الكبريتيدات المعقدة: وتضم المعادن الآتية:

chalcopyrite

CuFeS<sub>2</sub>

bornite

Cu<sub>s</sub>FeS<sub>4</sub>

enargite

Cu<sub>3</sub>A<sub>5</sub>S<sub>4</sub>

tetrahedrite

 $(Cu,Fe)_{12}Sb_4S_{13}$ 

٣- الاكاسيد: وتضم المعادن الآتية:

Cuprite

Cu<sub>2</sub>O

tenorite

CuO

إلكاربونات: وتضم المعادن الآتية:

malachite

 $Cu_2(OH)_2CO_3$ 

azurite

 $Cu_3(OH)_2(CO_3)_2$ 

(CuSiO<sub>3</sub>. 2H<sub>2</sub>O) chrysocolla

٥ – السليكات: وتضم المعدن

(Cu (OH)<sub>6</sub>SO<sub>4</sub> brochantite

٣ - الكبريتات : وتضم المعدن

وفضلاً عن وجود النحاس في المعادن الاولية للتربة فأنه يوجد ايضاً في المعادن الثانوية ومادة التربة العضوية. ان اشكال نحاس التربة هي: النحاس الذائب في محلول التربة ، وهو اقل كمية من الاشكال الاخرى ، والنحاس المتبادل او المدمص على سطوح معادن الطين والمادة العضوية للتربة وهذا الجزء المتبادل يكون بحالة جاهزة للنبات وهذا المشكل يكون في حالة اتزان مع نحاس محلول التربة الذائب. الشكل الثالث للنحاس هو الشكل يكون في حالة اتزان مع نحاس محلول التربة الذائب. الشكل الثالث للنحاس هو الشكل المثبت في صفائح المعادن البلورية ، ان عنصر النحاس يرتبط بقوة بحبيبات التربة ولذلك فانه عنصر غير سهل الحركة داخل التربة ويزداد تركيزه بذلك في الآفاق العليا لها ويتناقص بازدياد عمقها .

# 14.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية النحاس وظهور اعراض النقص على النبات

## ١ - درجة تفاعل التربة

ان مستوى النحاس في محلول التربة يقل بارتفاع درجة تفاعل التربة ، وهذا يعود الى تناقص كمية النحاس المتبادلة على اوجه التبادل المعدنية ، حيث تؤدي الكاتبونات وخاصة الكالسيوم على الاحلال محل النحاس المتبادل وهذا يؤدي الى تحول النحاس من الصورة الجاهزة الى صورة غير جاهزة لامتصاص النبات لها .

# ٢ - الترب ذات المحتوى الواطئ من النحاس

ان محتوى التربة الملائم لنمو النبات من هذا العنصر يختلف باختلاف نوعبة التربة ومادة الاصل. تعاني الترب المعدنية من نقص النحاس عندما يكون محتواها من هذا العنصر اقل من ٦ اجزاء بالمليون، اما في الترب العضوية فانها تعاني من نقص النحاس عندما يكون محتواها اقل من ٣٠ جزء بالمليون.

٣- المستويات العالية من عناصر الفسفور: النيتروجين والزنك تؤدي الى حصول تداخل مع عنصر النحاس فتقل بذلك جاهزيته وعملية امتصاصه من قبل النبات.

#### ١٤ الترب الغنية بالمادة العضوية

تؤدي المادة العضوية الى التقليل من جاهزية النحاس الى درجة قد تؤدي الى ظهور اعراض نقص هذا العنصر على النبات ، وسبب ذلك يعود الى ربط النحاس (Cu<sup>2+</sup>) بقوة من قبل المادة العضوية وبذلك يكون تحرره صعباً جداً فتقل جاهزيته .

### 14.3 الوظائف الحيوية للنحاس

يؤدي النحاس دوراً كبيراً في عدد من العمليات الحيوية للنبات واهم الوظائف الحيوية لهذا العنصرالضروري لنمو النبات هي :

- ١- يدخل النحاس في تركيب الكلورويلاست ولذلك فانه يؤثر في عملية التركيب الضوئي للنبات.
- cytochrome و tyrosinase و laccase و tyrosinase و tyrosinase و ٧ يدخل في تركيب عدد من الانزيمات مثل ascorbic acid oxidase و polyphenol oxidase و
- إلى العمليات الحيوية للبروتينات حيث يحفز تكوين RNA و DNA وقلة النحاس تؤدي الى زيادة تكون مركبات النيثروجين الامينية وقلة تكون البروتينات.
- ه- يشترك في العمليات الحيوية للكاربوهيدات حيث تقل مستويات السكر المختزلة بنقص هذا العنصر.
  - ٦- يشارك في الانتقال الالكتروني وفي عملية التركيب الضوئي.
- ٧- يؤثر النحاس بصورة غير مباشرة في تكوين العقد الجذرية التي بدورها تؤثر في عملية تثبيت النبتروجين الجوي بوساطة النباتات البقولية. ولقد وجد من الدراسات بان نقص هذا العنصر يؤدي الى انخفاض معدل تكوين العقد الجذرية وربما السبب يعود الى انخفاض نشاط الانزيم cytochrome oxidase بانخفاض محتوى التربة من هذا العنصر.

# 14.4 احتياج النبات لعنصر النحاس

ان محتوى النباتات التي لاتعاني من نقص النحاس هو بين ٢٠-٢٠ جزء بالمليون من عنصر النحاس، اما النباتات التي تعاني منه فانها عادة تحتوي على اقل من ٦ اجزاء بالمليون من النحاس. ان النباتات تحتلف فيا بينها من حيث احتياجها لعنصر النحاس، والجدول الآتي (٤٨) يبين المستويات الملائمة من هذا العنصر في اوراق اهم المحاصيل. وتختلف النباتات من حيث حساسيتها لنقصان النحاس، واكثر النباتات استجابة لاسمدة النحاس هي الشوفان، والحنطة، والجت والسبيناغ والنباتات ذات الاستجابة المتوسطة هي اللهانة، والقرنبيط، البنجر السكري والذرة الصفراء، اما النباتات ذات الاستجابة الواطئة فهي الباقلاء، والبطاطا، وفول الصويا والحثيائش.

الجدول (٤٨) المستويات الملائمة من عنصر النحاس في اوراق اهم المحاصيل Brown الجدول (٤٨) المستويات الملائمة من عنصر النحاس في اوراق اهم المحاصيل

المستويات الملائمة للنمو الجيد جزء بالمليون	الحصول
Yo-7 Yo-7  Yo-7  Yo-7  Yo-11  Oo-10	الذرة الصفراء الذرة البيضاء فول الصويا الجت الاعشاب العلفية عاصيل الحبوب الصغيرة

يشير (Bennett 1993) بان التراكيز الملائمة لعنصر النحاس في ورقة عرنوس الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي ٣- ٢٠ جزء بالمليون أما عند مرحلة تكوين الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو التراكيز الملائمة من هذا العنصر في النبات ككل لغرض التحليل النباتي هي ٧- ٢٠ جزء بالمليون.

اما في نبات الذرة البيضاء (Sorghum) فان التراكيز الخاصة بعنصر النحاس التي تشير الى حالة النقص او الحد الحرج عند تحليل الانسجة النباتية للاوراق والنبات ككل عند مرحلة البادرات كمرحلة نمو للنبات هي ٢- ٥ جزء بالمليون، اما التراكيز العالبة والتي هي فوق حاجة النبات فهي اعلى من ٥٠ جزء بالمليون.

والتراكيز الحرجة والاعتيادية لعنصر النحاس في نبات قصب السكر عند تحليل نصل اعلى ورقة من النبات هي على التوالي ٣ جزء بالمليون و ٤ – ٨ جزء بالمليون.

وبالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر النحاس في نصل الاوراق هي على التوالي اقل من ٢ بالمليون واعلى من ٢ جزء بالمليون ، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر النحاس في الأوراق هو ٤ جزء بالمليون اما بالنسبة لنباتي الخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر النحاس في اوراق النبات الكامل النضج هو ٥- ١٠ جزء بالمليون.

وعند تحليل اوراق نبات الطاطة عند مرحلة تكوين النمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر النحاس هي على التوالي اعلى من ٨ جزء بالمليون واقل من ٤ جزء بالمليون.

وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر النحاس عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ١٠- ٣٠ جزء بالمليون، وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج وحالة النقص لعنصر النحاس في نصل اوراق النبات هي على التوالي هجزء بالمليون واقل من ه جزء بالمليون.

اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المثمرة فان التراكيز الاعتبادية وتراكيز حالة النقص لعنصر النحاس في اوراق اشجار الكثرى هي على التوالي ٦- ٢٠ واقل من ٥ جزء بالمليون.

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر النحاس في اوراق هذه الاشجار هي على التوالي القل من عجزء بالمليون و ٥ – ١٥ جزء بالمليون. وفي او اتما اشجار الخوخ والنكتارين فان التراكيز الملائمة لعنصر النحاس هي اعلى من ٤ جزء بالمليون.

اما تراكيز حالة النقص الشديد والنقص الخفيف والتراكيز الملائمة وتراكيز الزيادة الخفيفة والزيادة الشديدة في نبات العنب عند تحليل نصل الاوراق للتحري عن عنصر النحاس هي على التوالي اقل من ٤ جزء بالمليون و ٤ - ٥ جزء بالمليون و ٢٠ - ٢ جزء بالمليون و ٢٠ - ٤ جزء بالمليون و ٢٠ - ٤ جزء بالمليون و ٢٠ - ٢٠ جزء بالمليون و ٢١ - ٢٠ جزء بالمليون و ٢١ - ٢٠

# 14.5 أعراض نقص النحاس

ان عنصر النحاس من العناصر البطيئة الحركة داخل النبات ولهذا فأن اعراض نقص هذا العنصر تظهر في بداية الامر على النموات الحديثة وذلك بسبب صعوبة انتقاله وتوزيعه من الاجزاء القديمة الى الاجزاء النباتية الحديثة التكوين. في محاصيل الحبوب تظهر اعراض النقص اولاً في قمة الورقة وفي مرحلة تكوين الافرع والاعراض هي تلون قمم النبات باللون الابيض والاوراق تكون رفيعة وتأخذ شكلاً لولبياً ، ونمو العقد الوسطية على الساق يتناقص، وفي النقص الشديد لاتتكون العناقيد الزهرية. في اشتجار الفاكهة يؤثر نقص النحاس على البراعم او الاغصان الطرفية ويؤدي الى موت النموات الجديدة.

# 14.6 اسمدة النحاس

ان من اهم اسمدة النحاس الواسعة الانتشار هي:

١ – الاسمدة المحلبية ومن اهمها هي CuEDTA.

٢ – اوكسيد النحاس CuO ، ويحتوي هذا الساد على ٢٠ – ٨٠٪ نحاس وهو من اسمدة النحاس المهمة والاكثر استغالاً وتأثيراً.

٣-كبريتات النحاس

يسمى هذا السياد CuSO4. 5H2O الحجر الازرق او blue vitriol ، ويحتوي على ٢٤,٨٪ نحاس و ١٢,٨ كبريت. ويوجد في صورة مادة صلبة او مادة للرش.

٤ - فوسفات الالمنيوم الحاوية على النجاس، ويحتوي على ٣٠٪ نحاس.

# 14.7 ملاحظات مهمة حول عنصر النحاس

 ١- في اكثر الاحيان تضاف كبريتات النحاس مرة واحدة وعقدار ١ - ١ كغم نحاس / هكتار للترب المعدنية التي تعاني من نقص النحاس. اما الترب العضوية فتحتاج الى كميات اكبر من الكميات التي تحتاجها الترب المعدنية.

٧ -- وجد بان اضافة كبريتات النحاس بطريقة الرش كانت اقل نجاحاً من بقية الاسمدة وذلك لحساسية الاوراق للكبريتات التي تؤدي الى زيادة نسبة احتراقها.

# 15.0 الموليبدنيوم

## 15.1 موليبدنيوم التربة ومصادره

ان محتوى معظم الترب من الموليبدنيوم (Mo) الكلي يتراوح بين ٠,٦ الى ٣,٥ جزء بالمليون ومعدل العنصر الكلي يتراوح من ٢,٣ جزء بالمليون ، اما الموليبدنيوم الجاهز فيقارب ٢,٠ جزء بالمليون. ويوجد جزء كبير من موليبدنيوم التربة في التركيب البلوري للمعادن الاولية الحاوية على هذا العنصر هي : –

۱ – الكبريتيدات: وهذه تضم المعدن MoS2) molybdenite

(Mo3O8. 8H2O) ilsemannite الاكاسيد: وتضم المعدن - ۲

٣- الموليبيدات: وتضم المعادن الآتية:

Wulfenite

PbMoQ4

Powellite

CaMoO<sub>4</sub>

Ferrimolybdite Fc<sub>2</sub>(MoO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>. 8H<sub>2</sub>O

بالاضافة الى المعادن الاولية فان الموليبدنيوم يوجد ايضاً في معادن الطين الثانوية والمادة العضوية ، وتحرر الموليبدنيوم من المعادن الاولية والثانوية والمادة العضوية يشكل موليبدنيوم التربة ، ان هذا العنصر يوجد في التربة بأربعة اشكال هي :

١- الشكل الذائب في الماء.

 ۲ الله مص على سطوح المواد الغروية للتربة وهذا الشكل يكون جاهزاً لامتصاص النبات له. وقابلاً للتبادل مع العناصر الاخرى.

٣- الشكل العضوي ، هنا العنصر يكون جزء من المادة العضوية وفي حالة تحلل المادة العضوية يتحول هذا الجزء من العنصر الى صورة جاهزة لامتصاص النبات لها.

٤- جزء من التركيب البلوري للمعادن الأولية والثانوية، وهذا الجزء غير صالح
 لامتصاص النبات له.

# 15.2 العوامل التي تشارك في انخفاض جاهزية الموليبدنيوم وظهور اعراض النقص على النيات

من العوامل المهمة التي تؤدي الى انخفاض جاهزية عنصر الموليبدنيوم في التربة مما يؤدي الى ظهور اعراض النقص على النبات هي :

### ١ - درجة تفاعل التربة

على العكس من العناصر الغذائية الصغرى التي مر شرحها فان عنصر الموليبدنيوم تزداد جاهزيته بارتفاع درجة تفاعل التربة. في الترب المتعادلة والقاعدية بكون معدل ادمصاص العنصر واطناً ويزداد بانخفاض درجة تفاعل التربة ولهذا تكون جاهزيته في الترب الحامضية واطئة.

# ٢ - المستويات العالية من الحديد والالمنيوم

ان زيادة تركيز هذين العنصرين في علول التربة يؤدي الى تحول الموليبدنيوم من الحديد الصورة الجاهزة الى الصورة غير الجاهزة ، إذ يتفاعل الموليبدنيوم مع كل من الحديد والالمنيوم مكوناً موليبدات الحديد وموليبدات الالمنيوم غير الذائبة . ويزداد تركيز الحديد والالمنيوم في الترب الحامضية وهذا سبب آخر لانخفاض جاهزية الموليبدنيوم في الترب الحامضية .

۳- الترب الرملية ذات محتوى من الموليبدنيوم القل من محتوى التربة الاخرى ذات النسجة الناعمة.

# ٤ - التربة ذات المحتوى العالي من المادة العضوية

تحتوي على الموليبدنيوم بكميات اكبر من النربة الفقيرة بالمادة العضوية.

# 15.3 الوظائف الحيوية لعنصر الموليبدنيوم

ان النبات يحتاج لهذا العنصر بكميات قليلة ولكنه مع ذلك عنصر ضروري ويشارك في العديد من العمليات الحيوية للنبات ومن أهم الوظائف الحيوية لهذا العنصر هي: -

- ١- جزء ضروري في الانزيم nitrogenase المسؤول عن تثبيت النيتروجين الجوي بوساطة البكتريا المتخصصة لذلك.
- ٢- جزء ضروري في الانزيم nitrate reductase المسؤول عن عملية اختزال النترات في
   النبات.

ان النباتات تختلف من حيث احتياجها لعنصر الموليبدنيوم ولقد وجد ان اكثر النباتات احتياجاً لهذا العنصر هي البقوليات ، والقرنبيط واللهانة . وبصورة عامة لاتكون النباتات فرات الفلقة الواحدة حساسة جداً لنقص عنصر الموليبدنيوم . وتكون النباتات في حالة نقص عندما يكون مستوى الموليبدنيوم فيها اقل من ٢٠٠ جزء بالمليون من المادة الجافة . والجدول الاتي (٤٩) يوضح تركيز الموليبدنيوم جزءاً بالمليون عند المستويات المنخفضة ، الاعتيادية والمفرطة في انسجة نباتات فول الصويا ، والجت والحشائش .

اَلجدول (٤٩) تركيز الموليبدنيوم جزءا بالمليون في انسجة بعض المحاصيل الزراعية (Brown and Hanson 1977)

المستويات المفرطة	المستويات الاعتيادية	مستويات حالة النقص الى المستويات المنخفضة	المحصول
اعلی من ۱۰	0-1	اقل من ۱	فول الصويا
اعلی من ۱۰	0-1	اقل من ١	الجت الجت
اعلی من ۱۰	1,1	اقل من ١٠٠	الحشائش

يشير (Bennett 1993) بان التراكيز الملائمة لعنصر الموليبدنيوم في ورقة عرنوص الذرة الصفراء عند تكوينه لاعطاء نمو جيد هي ١٠٠ – ١٠٠ جزء بالمليون.

بالنسبة لنبات البنجر السكري فان التراكيز التي تشير الى حالة النقص والملائمة لعنصر الموليبدنيوم في نصل الاوراق هي على التوالي ٢٠٠١ - ١٠٠ جزء بالمليون و ٢٠٠٠ - ٢٠ جزء بالمليون ، وفي نبات فستق الحقل فان الحد الحرج من عنصر الموليبدنيوم في الاوراق هو اقل من ١ جزء بالمليون .

اما بالنسبة لنباتي المخيار والرقي فان المستوى الملائم من عنصر الموليبدنيوم في أوراق النبات الكامل النضيج هو ٥٠٥ – ١٠٥ جزء بالمليون.

وعند تحليل اوراق، نيات الطاطة عند مرحلة تكوين الثمار فان التراكيز الملائمة وتراكيز حالة النقص لعنصر الموليبدنيوم همي على التوالي اعلى من ٠،١ جزء بالمليون واقل من ٠،١٠

جزء بالمليون. وفي نبات الفاصوليا فان التراكيز الملائمة لعنصر الموليبدنيوم عند تحليل الورقة كاملة النضج قبل تكوين الازهار هي ١ – ٥ جزء بالمليون. وفي نبات البطاطا فان تراكيز حالة الحد الحرج لعنصر الموليبدنيوم في نصل اوراق النبات هي ١٥ جزء بالمليون اما بالنسبة للمحاصيل البستنية المشمرة فان التراكيز الاعتيادية وتراكيز حالة النقص لعنصر الموليبدنيوم في اوراق اشجار التفاح همي على التوالي ٠,١ – ٠,٢ واقل من ٠,٠٥ جزء بالمليون.

وفي اشجار الحمضيات فان تراكيز حالة النقص والتراكيز الملائمة لعنصر الموليبدنيوم في اوراق هذه الاشجار هي على النوالي اقل من ٠,٠٧ جزء بالمليون و ٠,٢٥ - ٠,٢٥ جزء بالمليون.

15.4 اعراض نقص الموليبدنيوم

ان اعراض نقص الموليبدنيوم تظهر اولاً على الاوراق الوسطى والقديمة حيث تتلون بلون اصفر الى اصفر مخضر وتلتف حافات الاوراق علىنفسها وكون الاوراق في اكثر الاحيان صغيرة ومغطاة ببقع . في نبات القرنبيط والنباتات العائدة لفصيلته يظهر ِالاصفرار في العروق الوسطية للورقة وتكون الورقة في اكثر الاحيان ذات لون اخضر مشوب ببياض مترهل ، وفي حالة النقص الشديد لايتكون نصل الورقة ومن المحتمل فقط يتكون العرق الوسطي من الورقة ويكون على شكل يشبه السوط وتسمى هذه الحالة بالذيل السوطي. في الحمضيات تظهر بقع صفر على الاوراق.

### 15.5 اسمدة الموليبدنيوم

ان من اهم الاسمدة الحاوية على عنصر الموليبدنيوم هي:

#### ١ - موليبدات الصوديوم

ان سماد موليبدات الصوديوم (Na2MoO4. 2H2O) يحتوى على ٤٦٪ موليبدنيوم وهو مسحوق ابيض اللون قابل للذوبان بالماء.

## ٧- موليبدات الامونيوم

ان سماد موليبدات الامونيوم [NH<sub>4</sub>)<sub>6</sub>Mo<sub>7</sub>O<sub>24</sub>. 4H<sub>2</sub>O] يحتوى على \$ 0 // موليبدنيوم وهو مسحوق ابيض اللون قابل للذوبان بالماء.

# ٣- موليبدات الفسفور- الامونيوم

هذا السهاد 4(NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>P(MO<sub>3</sub>O<sub>10</sub>)] يحتوي على ٦٦٪ موليبدنيوم ذو لون اصفو.وغير قابل للذوبان بالماء بل يذوب في الحوامض الخفيفة.

# الفضائراكنكين فيتنز

# 16.0 المادة العضوية في التربة

## 16.1مصادر المادة العضوية للتربة

ان الطور الصلب للتربة يضم الجزء المعدني والجزء العضوي ولهذا فأن مادة التربة المعضوية هي الجزء العضوي المتمم للطور الصلب للتربة وتلعب هذه المادة دوراً مهماً في التربة وذلك بتأثيرها على الصفات الكيمياوية والفيزياوية للتربة. ان مصادر المادة العضوية في التربة هي : --

#### ١ - بقايا النبات

تعد بقابا النباتات في الحقل مثل الجذور والسيقان والاوراق المتساقطة مصدراً رئيساً لمادة التربة العضوية بعد تحللها. ولمعرفة اهمية بقابا النبات للادة العضوية فأنه يجب معرفة تركيب هذه البقابا ومحتواها من المواد العضوية. ان بقابا النبات تتكون من الماء والجزء الصلب او المادة الجافة. وتختلف نسبة الماء الموجودة في بقابا النبات وهذا الاختلاف يعود الى عوامل عديدة منها نوع النبات وعمر النبات، ولكن بصورة عامة تتراوح نسبة الماء في النبات مابين ٢٠- ٩٠٪ من وزن النبات. ولغيض الدراسة النظرية سوف نمثل نسبة الماء هلاك والمادة الصلبة للنبات ٢٥٪. اما مادة النبات الصلبة فتكون من العديد من المركبات يمكن تقسيمها وتوضيحها بحسب معدل نسب وجودها ، والشكل الآتي (٢٠) يوضع محتويات المادة الصلبة للنبات بنسبها ومحتواها من العناصر الغذائية. يلاحظ بأن المركبات التي يتكون منها النبات هي الكاربوهيدرات وهذه تشكل ٢٠٪ من المركبات المكاربوة للنبات وتضم الكرنة للنبات وتضم الكرنة للنبات وتضم الكرنة للنبات وتضم الكربات الموادة النبات الموادة الموادة الآتية : -

- السكريات والنشاء

- الهميسيليلوز

- السلبلوز

۱–۵٪ من الكاربوهيدرات ۱۰–۳۰٪ من الكاربوهيدرات

۲۰–۵۰٪ من الكاربوهيدرات

اما مادة اللكنين فتشكل ٢٥٪ من مركبات المادة الجافة كمعدل ولكن نسب وجودها في النبات هي بين ١٠-٣٠٪. مادة اللكنين مادة مقاومة جداً للتحلل وتضم عناصر الاوكسجين والهيدروجين والكاربون. بروتينات النبات تشكل ١٠٪ من مركبات المادة الجافة كمعدل ولكن نسب وجودها هو بين ١٠-١٥٪، والبروتينات تكون على شكل بروتينات ذائبة بالماء وبروتينات اخرى هي crude proteins وهذه النوعية من المروتينات تضم عدة عناصرهي الاوكسجين، والهيدرجين والكاربون يضاف الى ذلك كمية البروتينات تضم عدة عناصرهي الاوكسجين، وهناك مواد اخرى من بين المركبات التي تكون قليلة من الفسفور، والحديد والكبريت، وهناك مواد اخرى من بين المركبات التي تكون المادة الجافة للنبات وهذه تضم المواد الدهنية والصمغية والتأذين ويقدر معدل نسبتها به ٥٪ ولكنها توجد بنسب مختلفة في النباتات هي بين ١-٨٪.

### ٢- الاسمدة الخضر

تستعمل عادة النباتات البقولية بانواعها وكذلك نباتات غير بقولية ولكن بكيات اقل كاسمدة خضر. تزرع هذه النباتات وتقلب في تربتها في مرحلة من مراحل نموها لزيادة مادة النربة العضوية اضافة الى امداد النبات بالعناصر الغذائية.

### ومن فوائد الاسمدة الخضر

أ- تعمل الاسمدة الخضر بمثابة غطاء نباتي يحافظ على سطح التربة من التعربة .

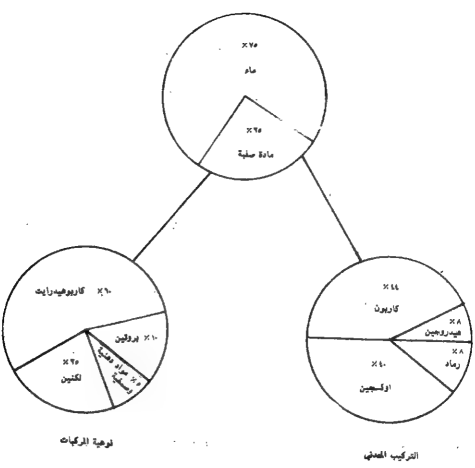
ب- اضافة مواد عضوية للتربة تصبح مواد غروية بعد تحللها في الترية.

ج-تحسين الصفات الفيزياوية للتربة وخاصة الصفات المتعلقة بنسجة التربة.

د- زيادة نسبة النيتروجين في التربة اضافة الى عناصر غذائية اخرى مختلفة.

ه - زيادة معدل النشاطات والعمليات الحيوية للتربة والكائنات الحية الدقيقة والنباتات المناسبة للتسميد الاخضر تضم النباتات البقولية وتشمل الجت والبرسيم والباقلاء وقول المريخ وغيرها من البقوليات. والنباتات غير البقولية التي قد تستعمل كاسمدة خضر هي الشعير، والشوفان والذرة الصفراء والبيضاء وحتى الحنطة احياناً. ولنجاح النسميد العضوي بالاسمدة الخضر يجب ان يؤخذ بنظر الاعتبار نوع النبات حيث ان النباتات المرغوبة تتصف بصفات معينة منها ١) يكون النبات ذا نمو سريع . ٢) ذا نمو خضوي غزير. ٣) للنبات المقدرة على التموفي الترب الفقيرة من حيث محتواها من العناصر الغذائية والظروف القاسية . ٤ - ان يكون النبات صفات تملل سريعة . كذلك يجب ملاحظة عمر والظروف القاسية . ٤ - ان يكون النبات صفات تملل سريعة . كذلك يجب ملاحظة عمر

النبات المستعمل في التسميد الاحضر وتعد مرحلة ماقبل التزهير انسب المراحل لقلب، النبات في التربة وذلك لغزارة الفو الخضري وزيادة محتوى النبات من العناصر الغذائية.



شكل (٢٠) مركبات النبات والتركيب المدني للنبات الاخضر المضاف الى التربة (٢٠)

في التسميد الاخضر ينصح باستعال الترب ذات النهوية والمحتوى الرطوبي الجيد كذلك لاينصح باستعال التسميد الاخضر في المناطق القليلة الامطار وخاصة عندما يراد زراعة مخصول اقتصادي مهم بعد زراعة الاسمدة الخضر وقلبها بالتربة وذلك لاستهلاك رطوبة التربة من لدن الاسمدة الخضر . كذلك ينصح بمرور فترة زمنية معينة بعد قلب السهاد الاخضر في التربة قبل زراعة المحصول الاقتصادي وذلك من اجل توفر وقت كاف لتحليل الاسمدة الخضر والحصول على الفائدة من زراعتها .

#### ٣- الاسمدة العضوية المضافة الى التربة

وهذه تشمل مخلفات حيوانات الحقل ومخلفات المجازر والمصانع وفضلات المدينة. وفيا يلي بعض من هذه الاسمدة الشائعة الاستعال :

آ- السهاد الحيواني اوسماد الاسطبل: يتكون هذا السهاد من ثلاث مكونات رئيسية هي افرازات الحيوانات الصلبة (الروث) وافرازات الحيوانات السائلة (البول) والمواد التي توضع تحت اقدام الماشية في الاسطبللامتصاص المواد السائلة: والجدول التالي (٥٠) بوضع التركيب الكيميائي للسهاد الحيواني لمختلف الحيوانات.

ب بقايا النباتات المخمرة: من المواد التي تستعمل في تحضير السهاد العضوي هذا ، الحشائش الخضراء وورق الشجر والخضراوات وتبن البرسيم والفول والقمح والشعير وقش القصب وعروش الفاصوليا والبطيخ والبطاطا واللوبيا والفول السوداني والطاطا وحطب الذرة والقطن وغيرها من بقايا النباتات .

جدول (٥٠) التركيب الكيميائي للسهاد الحيواني لحيوانات مختلفة (Olson et al. 1971))

الدهوي	Mg	Fe	Ca	S	K	P	N		نوع الحيوان ن
		,	-	الطن	كغم /	,		الرطوبة ٪	
۳,٥	1,1	٠,٠٤	۲,۸	٠,٥	۵,۰	١,٠	٥,٦	V4	الايقار
٤,٥		1,44				١,٤		٧٥	الخنازير
٣,٠	1,5	1,140	۹۸٫۷	٧,٠	٦,٠	١,٠	7,4	۲.	الخيول الخيول
٧,٠	١,٨٥	1110	ه۸,ه	٠,٩	1.,.	۲,۱	١٤,٠	70	الاغنام
_	~	_	_	_	11,1	14,+	۱۳,۰	**	الدجاج

ج - القامة: هذا السهاد العضوي يتكون من قامة المدن والتي تضم مواد مختلفة مثل التراب والاخشاب والمعادن والمطاط والجلود والبلاستك وبقايا حيوانية ونباتية ومواد ورقية وخزفية وزجاجية. تجمع هذه المواد في مناطق خاصة للتخلص منها وتحويلها الى سماد وهذه طريقة تعتبر من صور الاستغلال الاقتصادي السليم لقامة المدن. وتحول هذه القامة الى شماد عن طريق التخمير اللاهوائي والهوائي باستعال الماء فقط او استعال الماء وبعض المواد الكيمياوية غير العضوية او مع ماء المجاري.

د- سماد المجاري: في المدن التي يوجد فيها نظام مجاري جيد تجمع محتويات هذه المجاري في انابيب توصلها الى مزرع كبيرة لغرض ري هذه المزارع، او تجمع محتويات المجاري في احواض كبيرة لترسيب المواد العالقة وبعدها يؤخذ سائل المجاري ويستعمل في ري الاراضي الزراعية والرواسب فتجفف وتستعمل كساد ايضاً.

#### ه – مخلفات الانسان

## و- مسحوق العظام ومخلفات انجازر والمدابغ

#### ع ـ الكائنات الحية

بما فيها الكبيرة والدقيقة تكون مصدراً مهماً لمادة التربة العضوية.

ان المركبات العضوية داخل التربة تختلف بصورة كبيرة في معدل تحللها ويمكن تقسيم المركبات العضوية حسب سهولة تحللها كما يأتي :

## ١ – المواد السريعة التحلل وهذه تضم :

أ- السكريات، والنشاء والبروتينات البسيطة القابلة للذوبان بالماء.

- البروتينات الاخرى Crude proteins .

## ٧ – المواد البطيئة التحلل وهذه تضم :

أ- الهيميسليلوز.

ب- السليلوز.

ج - اللكنين، والمواد الدهنية والصمغية والتأنين.

ان تحلل المواد العضوية في التربة يؤدي الى تكون الدبال وهذا التحلل يكون في الترب الرطبة وذات درجة حرارة دافئة حيث تتشجع الكائنات الحية الدقيقة لمهاجمة المادة العضوية وتحليلها ، وتتحال اولاً المواد العضوية السهلة التحلل والاقل تعقيداً كالسكريات ويتبع ذلك تحلل المواد الاكثر تعقيداً كالنشأ والبروتينات واخيراً اللكنين وقد تتجمع المواد الصعبة التحلل دون تحللها داخل التربة . بعد التحلل يصبح داخل التربة نوعان من المواد هي :

١ – المركبات المقاومة للتحلل مثل الدهون والمواد الصمغية واللكنين.

Polysaccharides والر Polysaccharides والر Polysaccharides والر

وهاتان المجموعتان من المركبات تكون الاساس لمادة الدبال وعليه يمكن تعريف مادة الدبال بانها (خليط من مركبات متحللة ومركبات صعبة التحلل، وهو مركب غير ثابت اذ ان عملية التحلل فيه مستمرة طالما توفرت الظروف الملائمة لذلك) ويقدر معدل تحلل مادة الدبال مابين ٢ -٣٪ سنوياً.

#### 16.2 طبيعة وصفات الدبال

يتصف الدبال بعدة صفات اهمها:

- ١ هو مادة غروية غير بلورية.
- ٢- السعة الادمصاصية اكبر من السعة الادمصاصية لمعادن الطين وتقدر السعة التبادلية الكاتبونية للدبال مابين ١٥٠-٣٠٠ مليمكافيء لكل ١٠٠ غرام اما السعة التبادلية الكاتبونية لمعادن الطين فهي بين ١٠٠ مليمكافيء لكل ١٠٠ غرام تربة.
- ۳- يدمص الدبال كميات من الماء تقارب ۸۰-۹۰٪ من وزنه على حين يمتص الطين مابين ١٥-٢٠٪ من وزنه.
  - ٤ مطاطية الدبال ودرجة التحامه وليونته قليلة.
- ٥- ان وحدات وصفائح الدبال تشابه الى حد ما وحدات وصفائح الطين في توزيعها وتنظيمها ، ويحتوي على سطوحه شحنات سالبة ولكبه لايتكون من سليكون والمنيوم واوكسجين وحديد بل يتكون من الكاربون والهيدروجين والاوكسجين مع كميات قللة من النتروجين ، الكربت والفسفور.
- بالنسبة الى ذوبان الدبال في الحامض والقاعدة فيمكن ان نستنتج بان الدبال
   يتكون من ثلاثة مكونات وهي :

أ- حامض الفولفيك: يكون ذا لون براق ويذوب في الحامض والقاعدة.

ب حامض الهيوميك: يكون ذا لون متوسط بين البراق والداكن ويذوب في القاعدة ولايذوب في الحامض.

ج - الهيومين: يكون ذا لون داكن غير براق لايذوب في كل من القاعدة والحامض. من الناحية الكيمياوية فان هذه المكونات الثلاثة للدبال تكون متشابهة من حيث السعة الادمصاصية وتحرير العناصر الغذائية.

# 16.3 اهمية المادة العضوية للتربة والنبات

تؤثر المادة العضوية على خصوبة التربة وهذه بدورها تؤثر في النبات وتأثيرها يكون عن طريق العديد من العمليات ومنها :

- ١ تقلل المادة العضوية من التعرية المائية وجرف الماء للتربة. وتحافظ بقايا النباتات على مطح التربة من تأثير سقوط الامطار وارتطامها بحبيبات التربة.
  - ٧- تحافظ على التربة من التعرية الهوائية بوساطة الرياح.
- ٣- بقايا النباتات تقلل من درجة حرارة التربة خلال فصل الصيف وتبقى التربة دافئة
   خلال فصل الشناء.
  - ٤- ثقليل الماء الذي يفقد بالتبخر من التربة.
- ٥- تزيد المادة العضوية من تهوية التربة بزيادة المسامات الهوائية خاصة في الترب الطينية وذلك عند تحللها حيث تعمل على تجميع حبيبات التربة بصورة متراخية.
  - ٦- تزيد المادة العضوية من قابلية الثربة على الاحتفاظ بالماء.
- ٧- تزيد المادة العضوية من الماء الجاهز في الترب الرملية والترب المزيجية. وإن الترب ذات المحتوى العالي من المادة العضوية تجهز النبات بكيات اكبر من الماء الجاهز مقارنة بالترب ذات المحتوى الواطئ من المادة العضوية.
- النسجة الناعمة اي عمل المادة العضوية على تحسين صرف المياه للاتربة ذات الخترى العالى من الطين.
  - ويد المادة العضوية من انتاجية الترب الرملية.
- ١٠ تعد المادة العضوية مصدراً للعناصر الغذائية وخاصة النيتروجين، والفسفور والكبريت.

- ١١ المادة العضوية في تحللها تكون الاحاض العضوية وثاني اوكسيد الكربون التي تؤثر في اذابة المعادن وتجعل عناصرها اكثر جاهزية للنبات مثل الكالسيوم ، والمغنيسيوم والبوتاسيوم .
  - ١٢ تزيد من جاهزية الفسفور للنبات في الترب الحامضية .
- ١٣ تعد المادة العضوية مصدراً للطاقة وتجهز الكائنات الحية الدقيقة وخاصة المثبتة للنتروجين حيث تجهزها بالكربون.
- 1٤ تقلل من فقد العناصر الغذائية بعملية الغسل الناتجة من الامطار الغزيرة او مياه الرى.
- ه ١ كذلك تؤثر المادة بصورة مباشرة على النبات وهذا يكون عن طريق العديد من الوظائف اهمها:
  - أ ان المركبات العضوية النيتروجينية يمكن ان يمتصها النبات مباشرة ، ومن هذه المركبات الحوامض الامينية مثل alanine و glycine .
  - ب امتصاص النبات لبعض المركبات العضوية الموجودة في المادة العضوية مثل . Phenol Carboxylic acid
  - ج تحتوي المادة العضوية على مواد منشطة للنمو مثل الهرمونات والفيتامينات.

# 16.4 العوامل المؤثرة في محتوى الترب من المادة العضوية

ان من أهم العوامل التي تؤثر في محتوى التربة من المادة العضوية هي:

#### ١ - درجة الحرارة

ان ارتفاع درجة الحرارة يؤدي الى انخفاض محترى التربة من المادة العضوية ، ويحافظ على محتوى التربة من المادة العضوية الحرارة على محتوى البردة. ان ارتفاع درجة الحرارة يؤدي الى زيادة تحلل المادة العضوية بسبب زيادة نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن تحليل المادة العضوية للتربة. والحرارة الشديدة حداً تؤدي الى زيادة اكسدة المادة العضوية وتحوفها الى مواد الايستفيد منها النبات.

### ٧ - رطوبة التربة والامطار

ان زيادة محتوى التربة من الرطوبة وزيادة كمية الامطار المتساقطة يؤديان الى وجود غطاء نباتي جيد وهذا مما يؤدي الى زيادة محتوى التربة من المادة العضوية، والعكس يكون مع قلة الامطار وخاصة في المناطق الجافة وشبه الجافة، حيث تقل المادة العضوية بفلتها لمدم وجود بناء عضوي للتربة.

#### ٣- نسجة التربة

- النرب الرملية أو الترب الخشنة النسجة يكون محتواها من المادة العضوية أقل من محتوى الترب الناعمة النسجة وذلك يعود ألى انحقاض محتوى الترب الرملية من الرطوبة وزيادة معدل عملية الاكسدة فيها.

#### 3 - تهوية التربة

ان زيادة محتوى التربة من الرطوبة الى حد الاشباع يؤدي الى قلة المسامات الهوائية اي ان ذلك يؤدي الى رداءة تهوية التربة ، وهذا بدوره لايؤدي الى زيادة نشاط الكائنات الحية الدقيقة المسؤولة عن تحلل المادة العضوية ولاينتج عن ذلك انخفاض في محتوى التربة من المادة العضوية . وتزيد التهوية الجيدة للتربة من محلل المادة العضوية فينخفض محتوى التربة منها . والترب ذات الصرف السيء يكون محتواها من المادة العضوية الحلى من محتوى الترب ذات الصرف الجيد ، وهذا يعود كما قلنا الى رداءة التهوية في الترب ذات الصرف الحيث .

#### ٥- التعرية

كل من التعرية الماثية او التعرية الريحية يؤدي الى انحفاض محتوى التربة من المادة العضوية عن طريق جرفها من التربة ونحن نعرف بان معظم مادة التربة العضوية تتركز في التربة السطحية وهذا مما يعرضها الى الانجراف بالتعرية.

#### ٦ – الزراعة

ان الزراعة المتوالية تؤدي الى استنزاف المادة العضوية للتربة ، وهذا يؤدي الى انحفاض محتوى التربة منها خاصة في غياب العناية العلمية عن التربة والمحافظة على محتواها من المادة العضوية عن طريق اضافة الاسمدة العضوية او الكيمياوية او عن طريق الاسمدة الخضر، وترك بقايا النبات في الحقل بعد الحصاد mulsh system ، الزراعة بدون حراثة او بحراثة خفيفة اضافة الى عوامل صيانة التربة من التعربة .

## 16.5 طرق إضافة الاسمدة العضوية

الاسمدة العضوية بمكن تقسيمها الى قسمين من حيث الاضافة هما الاسمدة الصلبة والاسمدة السائلة. الاسمدة الصلبة بمكن اضافتها نثراً على سطح التربة بواسطة اليد او آلة خاصة. وهنا يجب ان تقلب هذه الاسمدة مع التربة وعدم تركها على سطح التربة خوفاً من

فقدان نصف ما يحتويه الساد العضوي من عنصر النيتروجين على شكل امونيا خلال فترة قصيرة تتراوح بين ٣ الى ٤ ايام من اضافة الساد. اما الاسمدة العضوية السائلة فيمكن اضافتها للتربة باجهزة الري او عن طريق حقنها مباشرة بالتربة باستعال الآلات خاصة وهذه الطريقة هي المفضلة.

اما من حيث كمية السهاد العضوية المراد اضافته للتربة فلقد وجد بأحدى التجارب (Olson etal. 1971) بأن اضافة السهاد الحيواني (سماد الاسطبل) بمعدل ١٣ طن/ هكتار قد ادت الى حصول زيادة في حاصل نباتات الذرة الصفراء والشوفان والحنطة وكما هو موضح في الجدول التالي (جدول ٥١).

# جدول (٥١) تأثير السهاد الحيواني على حاصل محاصيل مختلفة

اد حیوانی مضاف کنم / هکتار	بدون معاملة سم كفم/ هكتار	نوع المحصول
140.	981	الذرة الصفراء
770	£0:	الشوفان
٧٣٤	٤١٠	الحنطة

وفي تجربة اخرى اشار (Olson et al. 1971)بان اضافة السهاد الحيواني قد ادى الى زيادة حاصل الذرة البيضاء ولكن اعتدما الكون الكية المضافة من السهاد الحيواني عالية جداً فان ذلك يؤدي الى خفض الحاصل (الحظ الجدول ٥٢).

# جدول (٥٢) تأثير اضافة الساد الحيواني على حاصل الذرة البيضاء

/ المكتان ۱۹۷۰	الحاصل (كغم 1979	المعاملة السمادية طن / هكتار
04	101	بدون سماد
٥٧٠.	44	77
C	07	77
• 7 • •	a £	178
2 T + +	17.5	***
17.4	£ * *	<b>0</b> 470

# الفضأ الكسابع عش

# 17.0 خصوبة التربة – تقديراً وتقويماً

#### 17.1 نظرة عامة

يبنى انتاج المحاصيل الزراعية تأريخياً على استعال ماتحتويه التربة من العناصر الغذائية. وعلى الرغم من تزايد اضافة العناصر الغذائية للتربة فان معظم انتاج المحاصيل مازال مبنياً على اساس استخلاص واستهلاك العناصر الغذائية للتربة واجهادها. وتحتلف الترب فيا بينها بدرجات كبيرة من حيث المدة التي يمكن من خلالها ان تنتج هذه الترب دون حصول انخفاض في كمية ونوعية الحاصل ودون اضافة اية كمية من العناصر الغذائية لها. ان طرق تقدير حاجة التربة للعناصر الغذائية على شكل اسمدة، التي تضم التعرف على اعراض نقص العناصر الغذائية التي تظهر على النبات، وتحليل التربة وتحليل النبات، تساعد في معرفة مدى الحاجة الى اضافة الاسمدة ومتى تضاف هذه الاسمدة للتغلب على النقص الحاصل في محتوى التربة من العناصر الغذائية الضرورية المو النبات.

ان اختيار الكمية المناسبة من العناصر الغذائية يتأثر بمعرفة مدى الحاجة للعنصر الغذائي من لدن المحصول وعلى مقدرة التربة على امداد النبات بذلك العنصر. وعندما لاتجهز التربة الكميات المناسبة من العناصر الغذائية الضرورية للنبات لاكال مراحل نموه فان من الضروري سد النقص الموجود عن طريق اضافة الاسمدة للتربة. لذلك من المضروري معرفة الطريقة السليمة لتقويم حالة التربة الخصوبية ومعرفة النقص الحاصل في العناصر الغذائية.

#### 17.2 طر عدير الحالة الخصوبية للتربة

بمكن نقسيم الطرق المختلفة التي يمكن استخدامها في تقدير وتقويم مستوى العناصر الغذائية بالتربة الى:

١ - اعراض نقص العناصر الغذائية على النبات.

٧ - التحليل النباتي

٣- تحليل التربة.

٤ -- الاختبارات البايولوجية.

# اولاً: اعراض نقص العناصر الغذائية على النبات

ان نقص عنصر غذائي او اكثر يؤدي الى حصول نمو غير طبيعي للنبات، وهذا يلاحظ بظهور اعراض وعلامات مرثية على النبات. في الواقع ان سبب نقص العنصر في النبات لايشترط بالضرورة ان يكون قلته او عدم وجوده في الوسط الذي ينمو فيه النبات ولكن هناك اسباباً اخرى تؤدي الى عدم استفادة النبات من العنصر الموجود بالتربة او الممتص عن طريق الجذور ويمكن بصورة عامة تحديد اسباب النقص الغذائي في النبات بالاسباب الاتقال المنتقل المنتقل المناب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقال المنتقل المناب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقص الغذائي النبات بالاسباب النقال المنتقل النبات بالاسباب النقال المنتقل النبات بالاسباب النقال النبات بالاسباب النقال النبات بالاسباب النقال النبات بالاسباب النقال النبات النبات بالاسباب النبات بالاسباب النبات بالاسباب النبات بالاسباب النبات النبات بالاسباب النبات النبات بالاسباب النبات ال

١- عدم احتواء التربة على العنصر الغذائي بصورة كافية وملائمة لنمو النبات، وهذا يعود
 الى اسباب كثيرة منها نوعية التربة المكونة لها.

٧ عدم مقدرة جذور النبات على امتصاص العنصر الغذائي الموجود في وسط النمو وهذا بسبب عوامل موجودة في التربة او لظروف معينة داخل النبات نفسه.

٣- عدم انتظام انتقال وتوزيع العنصر الغذائي الى أجزاء وانسجة النبات.

هناك أعراض محيزة لتقص كل عنصر من العناصر الغذائية (تم توضيحها في الفصول السابقة من هذا الكتاب) يمكن التعرف عليها من لدن ذوي الخبرة الى حد ما بسهولة ، اذاكان النقص في احد العناصر ولكن الامريكون اكثر تعقيداً اذاكان النقص في اكثر من عنصر واحد. في هذا الجال محكن تقسيم وتصنيف اعراض النقص في العناصر الغذائية الى ماياتي:

التوقف او الفشل الكامل انبو النبات في طور البادرة.

٧- البطء الشديد في أبو النهات.

٣- أعراض خاصة وهيؤة على اوراق النبات تظهر في اوقات مختلفة خلال فترة نمو النبات.

٤- عمليات غير طبيعية داخل النبات مثل توقف عمل الانسجة الناقلة.

النضج المتأخر او غير الطبيعي.

١- اختلاف في الحاصل بغض النظر عن ظهور او عدم ظهور اعراض النقص على اوراق
 النبات.

- ٧- انخفاض في نوعية المحصول نتيجة التغير في المكونات الكيمياوية للحاصل مثل البروتين والنشاء والزيوت او انخفاض في صفات الحفظ والخزن.
- ٨- الانحتلافات في الحاصل يمكن التعرف عليها فقط بإجراء التجارب الخاصة
   والدقيقة.
- بالاضافة الى ماذكر فإن نقص العناصر الغذائية يؤثر في طبيعة نمو الجذور وتمددها،
   وهذه النقطة لم تُعَر الاهمية الكبيرة وذلك لصعوبة الحصول على ملاحظات مجدية
   خلال فترة نمو النبات.

ان نقص العنصر الغذائي لايؤدي مباشرة الى ظهور اعراض النقص على النبات بل يؤدي الى اختلال في العمليات الحيوية داخل النبات مما يؤدي الى تراكم بعض المركبات العضوية الوسطية ونقص في البعض الآخر. وهذا يؤدي بدوره الى وضع النبات تحت ظروف طبيعية تميز بظهور اعراض النقص التي لها علاقة وثيقة بنقص عنصر معين من العناصر الغذائية. كل سمة من سمات اعراض النقص لابد ان يكون لها علاقة بالوظائف التي يقوم بها العنصر الغذائي. وهناك بعض العناصر تقوم بأكثر من وظيفة حيوية داخل النبات وهذا مما يزيد من صعوبة تفسير السبب الفسيولوجي لظهور اعراض معينة للنقص. مثال ذلك انه عند نقص النيتروجين تتلون اوراق معظم النباتات باللون الاخضر الشاحب او الاصفر الفاتح وذلك بسبب قلة تكون مادة الكلوروفيل وظهور الصبغ الصُفر المادة الكلوروفيل قد تؤدي الى ظهور اللون الاخضر الشاحب او الاصفر الفاتح على اوراق مادة الكلوروفيل قد تؤدي الى ظهور اللون الاخضر الشاحب او الاصفر الفاتح على اوراق مادة الكلوروفيل قد تؤدي الى ظهور اللون الاخضر الشاحب او الاصفر الفاتح على اوراق النباتات. وعندائد لابد ان ترتبط هذه الاعراض بأشياء اخرى مثل شكل الاوراق ونموها وموقعها على النبات.

إن النقص في العنصر الغذائي حالة نسبية: ذلك ان النقص في عنصر ما قد يوجد بوجود كمية كافية او فائضة من عنصر اخر. ومثال ذلك انه قد يحدث نقص في عنصر المنغنيز نتيحة اضافة كميات كبيرة من الحديد. كذلك قد يكون العنصر متوفراً بكية كافية عند تركيز معينة من عناصر غذائية اخرى على حين تظهر اعراض نقصه في حالة زيادة تركيز عنصر اخر. فمثلاً عند اضافة النيتروجين بمعدلات واطئة فان نبات الذرة الصفراء قد لا يحتاج الى كميات كبيرة من الفسفور ولكنه عند اضافة النيتروجين بمعدلات كافية ومناسبة الخو النبات فان النبات بحتاج الى كميات اكبر من الفسفور بما كان عليه في الحالة الاولى. فالكية المضافة في الحالة الاولى تضع النبات تحت ظروف الحد الحرج للفسفور

وبعبارة اخبرى أنه عند سد حالة النقص في العنصر الأول المحدد للنمو فان العنصر الثاني يصبح عاملاً محدداً للنمو.

في الحقل عادة ليس من السهل التمييز بين اعراض نقص العناصر الغذائية. ذلك ان الأمر كثيراً مايلتبس، وذلك بظهور اعراض لمرض معين او اصابات حشرية مشابهة لاعراض نقص احد العناصر الغذائية. مثال ذلك تشابه اعراض نقص عنصر البورون على نبات الجت مع اعراض الاصابة بحشرة leaf hopper. ان اعراض نقص العنصر الغذائي هي تأثير ثانوي قد ينتج عن اكثر من سبب واحد. ومثال ذلك ارتباط تكون السكريات في النبات (الذرة الصفراء) مع صبغ ال Fiavones لتكوين المادة الملونة anthocyanins في النبات (الذرة الصفراء) مع صبغ الجمع السكريات ربما يعود الى عدة عوامل وتأثيرات منها التجهيز غير الكافي من عنصر الفسفور، والليل البارد والنهار الدافىء، والاضرار التي تصيب الجذور بواسطة الحشرات، ونقص النبتروجين. من الملاحظات الاخرى المهمة هو انه اذا لوحظت اعراض نقص العناصر الغذائية بصورة مبكرة امكن معالجها خلال فترة نمو النبات وهذا ينطبق على النيتروجين والبوتاسيوم وعدد من العناصر الصغرى. اما تحديد نقص العناصر الغذائية في فترة متأخرة فيساعد على تلافي النقص في الموسم الزراعي تحديد نقص العناصر الغذائية في فترة متأخرة فيساعد على تلافي النقص في الموسم الزراعي

## ثانياً: التحليل النباتي

ان تحليل النبات هو اسلوب آخر يمكن الاستناد عليه في تقدير جاهزية العناصر الغذائية في التربة. حيث ان تحليل الانسجة النبائية تبنى على اساس ان كمية عنصر معين في النبات تدل على مستوى تجهيز النبات بهذاالعنصر وهذا يكون مؤشراً على محتوى التربة من هذا العنصر. هناك طريقتان لتحليل النبات يمكن استعالها في التعرف على مستوى نقص العنصر الغذائي في النبات الذي بدوره ذو علاقة اساس بمحتوى التربة من العنصر الغذائي وعوامل مختلفة احرى مثل جزء النبات المستعمل في التقدير، وعمر النبات ووجود العناصر الغذائية الاخرى في التربة. وهاتان الطريقتان هما:

١- التحليل الكلي للنبات: وهذه الطريقة تعتمد على تحليل النبات تحليلاً دقيقاً داخل المختبرات. فيمكن أن تحلل الاوراق وحدما أو تحلل الاجزاء العليا للنبات باكملها وهذا يعتمد على نوعية التحليل والهدف منه.

٢- التحليل السريع للانسجة: وهذه الطريقة تجري عادة على شكل اختبارات سريعة
 على الانسجة الطرية للنبات في الحقل.

ان للعناصر الغذائية داخل النبات مستويات معينة تفسر محتوى النبات من العنصر الغذائي (الشكل ٢١) التي يمكن وضعها في التسلسل آلآتي:

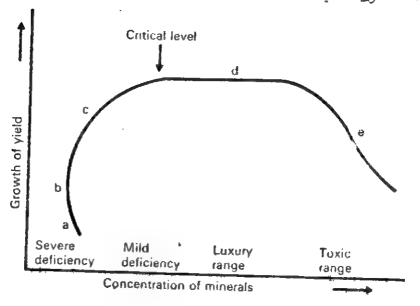
۱ – النقص الشديد Severe deticiency

Mild deficiency النقص المتوسط - ۲

٣- المستوى الحرج Critical level

. ٤- مستوى الافراط Luxury level

o - مستوى السمية Toxic level



شكل (٢١) الملاقة بهي تركيز المتصر الغذائي في انسجة النبات وتمو النبات (Mengel and Kirkby 1978)

عند مستويات النقص الشديد والنقص المتوسط للعنصر الغذائي يكون محتوى النبات من العنصر الغذائي وإطناً مما يؤدي الى جعل معدل نمو النبات وإطناً أو متوقفاً. وبزيادة كمية العنصر الجاهزة في التربة مع توفر الظروف الملائمة الاخري المنمو يزداد معدل نمو النبات وكذلك بزداد محتوي النباث من العنصر الغذائي حتى الحد الجرج أو المستوى الحرج الذي هو النسبة المثوية للعنصر الغذائي في النبات التي عندها يحصل اعلى معدل للنمو وإذا قلت النسبة عن هذا المستوي قل الحاصل وانخفضت درجة جودته (الجدول المرقم واذا قلت النسبة عن هذا المستويات المتاصر الغذائية لنباتات مختلفة) وإذا الزدادت نسبة العنصر الغذائية في النبات عن المستوى الحرج، فإن ذلك ليس له اي تأثير الزدادت نسبة العنصر الغذائية ليس له اي تأثير

معنوي على الحاصل. وقد توصل هذه الزيادة النبات الى الحد السمي مما يكون لها تأثير سالب مضر في نمو النبات والحاصل.

الجدول (٥٣) مستويات النقص والملاءمة والسمية للعناصر الغذائية الضرورية لنباتات مختلفة (Gauch 1973)

			T	1	
	لماس الوزن الجاف	سبة العنصر على ام			
مستوى السمية	المستوى الملائم للنمو	مستوى التقص	مرحلة التمو	جزء النبات	العنصر الغذائي
ľ	%1,A+ -1,70		منتصف الموسم	اوراق التفاح	النيتروجين
_	1 .	اقل من ۱۰٪٪	منتصف الموسم	اوراق التفاح	الفسفور
_		اقل من ۱۱،۰٪	منتصف الموسم	أوراق للخرخ	
_	7.1,40	Z544	مرحلة الازهار	الاجزاء العليا	
-	%•,*v	X+,19	مرحلة الازهار	للجت اوراق فول الصوبا	
-	1.040-0,88	Z+,1A-+,1+	عند مرحلة	الصوب اوراق الطاطة	
- - 7	! % 4,+E-1,04 % 3V,+E1-+,Y		أ النضج منتصف الموسم ـــــ	اوراق التفاح اوراق الذرة	البوتاسيوم
-	% <b>Y,£:-1,£:</b>		ئىسان-مايس	الصفراء	
	% 44.3-19.40		لیلمان سایس ایلول	اوراق الطاطة	
-	71,00		بيون المدر ٧	اوراق التبغ الاحداد الدارا	s. ds.
		,		الاجزاء العليا	الكالسيوم
_	7.1,10	7.0,02	اسابيع ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	للجت	
- 7	٠٠ ٨٦٠٠-٢٤٠٠		ــــ تموز	اوراق التفاح اجزاء الذرة	
				الصفراء	

	-		-	<del>(04)</del>	تكملة الجدول
	7.4.2	_	منتصف	الاوراق السقلي	
			الازمار	لفول الصوبا	
-	%1,YA~·,AY	%:, <b>4%-</b> -, <b>V4</b>	العمر ١٥	الاجزاء العليا	
			(3:	للطاطة	
<del></del>	%·,o٣-•,Y1	%•, <del>**</del> -•,•*	تموز	اوراق التفاح	المغنيسيوم
-	"/,·,Y·	/,+,+V	-	اوراق الذرة	
				الصفراء	
_	**, · - <b>r</b> A, · - \	/·,+~-,17	تموز	اوراق البطاطا	
<b>%•,</b> va	7,+,40	%+,41	النضج	الاجزاء العليا	الكبريت
				للجت	
-	%·,·A	7.0,08	_	الاجزاء العليا	
				للذرة الصفراء	
,4,	7.4,14	_	مايس-ايلول	اوراق الخوخ	
%·,*A					
-	%+ <b>,</b> **	7-,12	_	الاجزاء العليا	
			7	لفول الصويا	
-	%-,10	7.,11	-	اوراق التبغ	
_	7.,4-17,.19	Z+,++++,+A	الاوراق الحديثة	اورافي الحمضيات	
_	144-07	24-10جزء	حديثة النضج	أوراقي الذرة	الحديد
	جزء بالمليون	بالمليون		الحلوى	
-	4:-44	<b>A7-A7</b>	العمر ٣٤ .		
	جزء بالمليون	جزء بالمليون	بومأ	تفول الصويا	
_	18+4	۷۰-٦٣	مديثة النضج	اوراق التبغ .	
	نزم بالمليون				
	Ya +\$ +		_		
<b>0</b> \	زء بالمليون ٢–١٤ <i>٥</i> ٢		لعلىيا يسمان—ايلول ·	N 4	البورون
447		<i>(</i> )		7-1 32	
جزء		<del>&gt;</del>			
لليون	Ļ				₩.

# مكملة الجدول (٥٣)

	e7-17	Y 1 0	-	اوراق التفاح	
	جزء بالمليون	جزء بالمليون			
-144	3 - 1 74	۵۲ جزء	ايلول	اوراق الشوتدر	
1777		بالمليون			
جزه	جزء				
بالمليون	بالمليون				
<b>~</b> -	11-11	14-1		أوراق البنجر	
_	جزء بالمليون	جزء بالمليون		السكري	
-41	¥*\V	14-11	الربيع	اوراق الخوخ	
175		جزء بالمليون			
جزه	جزء بالمليون				
بالمليون					
-704	10	-	آب-ايلول	اوراق الطاطة	
1417					
جزه	جزء بالمليون				
بالمليون					
_	*A-*Y	۱۵ جزء	تشرين الاول	اوراق الكرفس	
	جزءبالمليون	بالمليون			
١٧٩جزه	VY-YY	-	تشرين الاول	اوراق الذرة	
بالمليون	جزء بالمليون			الصقراء	
**1-41*	P1-17Y	_	ايلول	اوراق التبغ	
جزء	جزء بالمليون				
بالمليون	. W.	5 A - W	آب	اوراق التفاح	المنغنيز
_	• • • • Y • • • • • • • • • • • • • • •	1A-Y	φ.	2	
	جزء بالمليون	جزء بالمليون	الم. فحرد	أوراق الحمضيات	
ا ۱۰۰۰ جزء	Y Y 0	۱۵ جزه ۱۱۱ ت	النظر ۽ ۽ اشهر	0,0	
يالمليون	جزء بالمليون	بالمليون د	التيور العمر ۳۰	اوراق فول	
-174	1 • 4-18	۲-۲ جزء ۱۱۱۰ -	_	الصويا الصويا	
<b>۹۹۹-جزد</b>	جزء بالمليون	بالمليون	(x	-,-	
بالمليون		ه-۱۰-جزء	تشرين الاول	اوراق الطاطة	
-	, <b>۴۹</b> ۸–۷•		لسرين ادون	- W. O.W.	
	جزء بالمليون	بالمليون	ANIL AL AT	ثمار الطاطة	
-	٢جزء بالمليون	۲,۱ جزه	تشرين الاول		
	111-18 جزء	٦-١٣ جزه	بعد الازمار		
	بالمليون	بالمليون		للشوفان	

		•		(=1	المله الجدول ر
	٠٢٠ جزه	<del></del>		· اوراق التبغ · -	
11	بالمليون			اروق ای	•
جزء					
بالمليون					
	۲-۱۶ جزء	ジャ ۲۲ー۴		اوراق النفاح	الزنك
	بالمليون	بالمليون		( 0)	2.5
-	<b>TV-7"</b> 1	۹ جزء	مرحلة تكوين	اوراق الذرة	
	جزء بالمليون	بالمليون	العرانيص	الصفراء	
-	۲۰-۱۰ جزه	۱۵ جزه		أوراق الحمضيات	
	بالمليون	بالمليون			
-047	141-10	10-4	مرحلة نكون	اوراق الطاطة	
4)71814	جزء بالمليون	جزء بالمليون	الخار	- 30	
بالمليون					
	٥-١١ جزء	-	_	الاجزاء العليا	النحاس
	بالمليون			للجت	3
_	٥-٢ جزه	٣-٣ جزء ٛ	_	اوراق التفاح	
	يالمليون	بالليون .		C 102	
اكثر	٥-١٦جزء	اقل من ۳٫۵	مرحلة تفتح	اوراق الحمضيات	
من ۲۳جزه			الأزمار		
بالمليون	بالمليون	جزء بالمليون		-	
-	77-77	· · ·	_	اوراق البكان	
	جزء بالمليون	جزء بالمليون		, 032	
-	الإسهارا جزء	_	_	اوراق الطاطة	
	بالمليون			, 033	•
-	ا جزءبالمليون	~	_	اوراق الذرة	الموليبدنيوم
				الضفراء	(32 ***25**
-	١٦٤، جزء	55 1,11A	ازمار ۹۰٪	اوراق الجت	-
	بالمليون	. بالمليون	متفتح		
	7,1-1,1	اقل من ۱۰،۱۰	قبل مرحلة	اوراق الجت	
	جزء بالمليون	جزء بالمليون	الأزمار		
-	۱۱۳ جزء	۵٫۰ جزه	العمر ٦٥	اوراق القطن	
	بالمليون	بالمليون	يؤتمأ		
-	がた いり	17:11	العمر ٨	اوراق الطاطة	
	بالمليون	بالمليون	اسابيع		
_	۰٫۰۳ جرء	9×1,11	~	اوراق الليمون	
	بالمليون	بالمليون			
					₩. ₩

وفي هذا المجال وضع الباحث (Bennett 1993) جدولاً يوضح فيه الحدود الحرجة والملائمة والسامة لعناصر النبات الغذائية باستخدام التحليل الورقي للنبات.

جدول (٥٤) دليل عام للحدود الحرجة والملائمة والسامة لعناصر النبات الغذائية

العناصر	الحد الحرج	الحدود الملائمة للنم	و الحد السام
% N	اقل من ۲٫۰	ø, · - Y, ·	غير سام
- % P	اقل من ۰٫۲	*,• - *, <b>Y</b>	غير سام
% K	ا اقل من ۱٫۰	•, • -  •	غير سام
% Ca	اقل من ۰٫۱	1,, 1	غير سام
% Mg	اقل من ٠٫١	*,\$ *,1	غير سام
% S	اقل من ۰٫۱	•,4 -•,1	، غیر سام
Fc جزء بالمليون	اقل من ۱۰	Yo	غير سام
Zn جزء بالمليون	Y 10	1 * * - * *	اکثر من ٢٠٠
Mn جزء بالمليون	Y 1 .	4	اکثر من ۳۰۰۰
Cu جزء بالمليون	o -4	Y e	اکثر من ۲۰
B جزء بالمليون	اقل من ۱۰	1 1 .	اکثر من ۱۰۰
Mo جزء بالمليون	<b>اقل من ۱٫۱</b>	·,• - ·, \	اکثر من هر.
% Cl	اقل من ۲٫۰	Y, , Y	اکثر من ۲٫۰
% Si	اقل من ۲٫۰	. Y, + -+,Y	غير سام
% Na	اقل من ۲٫۱	١٠,٠ - ١	غير سام
CO جزء بالمليون	اقل من ٢٠٠	•,• -•, ٢	اکثر من هر.
V جزءِ بالمليون	اقل من ۱٫۲	٠,٠ - ٠,٧	اکثر من ۱٫۰

ان تركيب النبات ومحتواه من العناصر الغذائية يتأثر بكثير من العوامل والظروف المحيطة ولا يعكس فقط بجاهزية العنصر الغذائي في التربة، ومن العوامل المهمة التي تؤثر في محتوى النبات أو أنسجة النبات من العنصر الغذائي هي:

١ -- العوامل البيئية مثل الحرارة والنهوية والضوء.

٢ - العوامل الوراثية للنبات

٣- أجزاء النبات: من المعروف بأن الاجزاء النباتية التي يختلف بعضها عن بعض مرفولوجيا فإنها تختلف في تركيبها المعدني.

العمر الفسيولوجي: إن أجزاء النبات (الاوراق) المراد استعالها في التحليل يجب ان تكون بعمر فسيولوجي واحد او تكون مأخوذة من نقطة إتصال واحدة في الساق. الاوراق الحديثة التكوين ذات محتوى عال من النيتروجين والفسفور والبوتاسيوم. في حين تكون الاوراق القديمة ذات محتوى عال من الكالمسيوم. وبصورة عامة بلحظ ان محتوى النبات من النيتروجين والفسفور والبوتاسيوم يقل بزيادة عمر النبات. اما الكالسيوم والمغنيسيوم والبورون فتزداد بإزدياد عمر النبات.

٥- موقع الجزء النباتي المراد استعاله في التحليلات المختبرية.

٦- محتوى التربة من العناصر الغذائية.

ان عملية تحليل النبات داخل المختبر او الحقل عملية دقيقة وتحتاج الى خبرة ودراية من اجل الحصول على الهدف الذي من أجله يجري تحليل النبات. هناك عدد من النقاط التي يجب ان توخذ بنظر الاعتبار عند تحليل النبات وهذه النقاط هي ملاحظات يجب ان تسجل عند أخذ العينات النباتية وهي:

## اولاً - الملاحظات النباتية وهذه تشمل:

١ – المظهر الخارجي للنبات

٢ - جزء النبات الذي اخذ للتحليل

٣- موعد أخذ العينة النباتية باليوم والساعة

٤ – لون النبات

ه- ارتفاع النبات

٧- اعراض نقص العناصر الغذائية

٧- الأمراض

٨- الحشرات

٩- الادعال

١٠ – والنقطة الاخيرة هي موعد الزراعة للنبات المراد تحليله.

ثانياً – الظروف المناخية

١ -- الامطار

٢ - الحرارة

٣- الرياح

ع – الضوء

#### ثالثاً - ملاحظات ادارية

١- صنف النبات المراد تحليله

٧ - طريقة الزراعة ومسافات الزراعة

٣- عدد النباتات في الدونم الواحد من الارض

٤- عمليات التسميد

ه- اضافة المبيدات

٣- تاريخ المنطقة الزراعي

من هذا يتضح وبسبب كل هذه العوامل والملاحظات التي تؤثر في محتوى النبات من العناصر الغذائية. انه يجب ان يكون هناك اسس علمية تتبع في عملية اخذ العينات النباتية للتحليل. والجدول (٥٥) -International minerals and Chemical cor يساعد في انجاح التحليل النباتي الذي يضم معلومات عن مرحلة النمو النباتي التي عندها تؤخذ العينات النباتية ويضاف الى ذلك جزء النبات الذي يستعمل في التحليل وعدد النباتات التي تؤخذ منها العينة النباتية للعديد من النباتات المختلفة.

بعد أن يتم تحليل الانسجة النباتية بمكننا الاستفادة من نتائج التحليل وذلك من أجل الوقوف على حاجة النبات من العناصر الغذائية. ويمكن تحقيق ذلك عن طريق مقارنة التتاثيج بالحد الحرج للعنصر الغذائي الذي تم الوصول اليه بعد اجراء التجارب الحقلية والختبرية وعند ذلك إما أن يوصى بإضافة العنصر الغذائي للتربة على شكل اسمدة او لايوصى. وفي حالة عدم معرفة الحد الحرج لاي عنصر غذائي يجب اجراء تجارب تشتمل على اضافة مستويات مختلفة من الاسمدة الكيمياوية الخاصة بالعنصر الى التربة التي يزرع بها النبات المراد معالجته ثم يحلل النبات ويقدر الحاصل. وبعد ذلك يمكن ربط نتائج تحليل النبات والحاصل ومستويات الاضافة من العنصر الغذائي ومن ذلك يمكن معرفة الحد الحرج للعنصر.

# جدول (٥٥) مراحل النمو وجزء النبات وعدد النباتات الواجب العمل بها عند التحليل النباتي

عدد النباتات	جزء النبات	مرحلة النمو لاخذ العينات	النبات
70.	الاوراق والساق	أ- عندما يكون طول النبات	الجت
		10-19سم من النموات الحديثة	
7:-0.	الثلث العلوي لساقي النبات	$-\frac{1}{\sqrt{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1}{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1}{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1}{1-1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac{1-\frac$	
	الواحد مع أوراقه	1.	
• 1-• 1	الورقة الاولى الناضجة من	قبل تكوين الرؤوس بفترة	اللهانة
	مركز الرأس	نصبرة	•
<b>*</b> •-*•	سويقة احدث ورقة ناضنجة	منتصف النمو (۳۰–۳۷نیم	الكرفس
		طول النبات)	
Y 10	كل الاجزاء العليا للنبات	أ- بعد ٢٥-٣٥ يوم	الذرة
		من الانبات	الصفراء
Y 10	أول ورقة ناضجة تحت	ب- بين ٣٥ يوم من	
		الانبات وتكوين شعيرات العرنو	
Y } #	نوص الورقة أسفل العرنوص من	جـ – عند تكوين شعيرات العر	•
	الجهة الخالفة.		
V•4•	كل الاجزاء العليا للنبات	أ- يعد ٢٥-٢٥ يوما	القطن
V:-\;•	1. 4	من الاتبات	
V1-7.	أحدث ورقة ناضجة على	ب. – عند الازهار الكامل	
\•V•	الساق الرئيسي (اترك السويقة)		
, · y ·	سويقات الاوراق المجاورة	في نهاية فترة الازهار	المنب
*•-Y •	العناقيد الثمار	1.044 1	
, ,	الاوراق الناضجة في نهاية	في منتصف فصل الانتاج	الليمون
·~{ *	السيقان غير الحاملة للثمار احدث ورقة كاملة النضج	41 6 74 6	*
'+-Y+	الحدث ورقه كامله الطفيج الاوراق الناضجة قرب قاعدة	في منتصف فترة النمو د د دان الدارة ا	الخس
•	النيات على الساق الرئيس	مراحل النمو الاولى قبل	الرقي، الخيار
·	المبيات على الساق الرئيس الاوراق من السيقان غير	تكوين الثمار قد مستنشد اللاتيان	والبطيخ
•	الوراق من السيمان عير الحاملة (١–٦ أشهر عمر الورقة)	في منتصف فصل الانتاج	البرتقال
	( -2) my ( ) my ( -1)		

# تكملة جدول (٥٥)

V1-	اوراق الثلث العلوي للنبات	أستا الامل	الاعشاب العلفية
٠٢-٠٨	اوراق الثلث الوسطي للنبات	ب عند الازهار پ – عند الازهار	الاعتباب العلقية
70.	كل الاجزاء العليا للنبات	پ= طبید ۱۰-۲۵ اً– بعد ۱۵-۲۵ بوماً	
	y		البازلاء
70.	الإوراق من العقدة الثالثة	من الانبات	
	حتى الخامسة بدء من	ب- عندما يتكون ٨-٨	
	الاعلى	عقد على الساق (اعتبادياً	
*	اوعلى اول ورقة مركبة ناضجة	ه٣-٤٥ يوماً من الانبات)	
		أ- بعد ٢٥-٣٥	البطاطا
	ومتفتحة مع السويقة	يوماً من الاتبات	
TY.	والواقعة بين ٣-٥		
1 1 1 1 2	أوراق أسفل نهاية التمو	ب- عند الازهار	
۲·-۲·	للنبات		
,, -		ج – بعد ۲۰۰۰ یوما	
ши. <del>.</del>	* ***	من الازهار	
44.	الورقة الوسطية الناضجة	قبل تكون الرؤوس بفترة	الجزر، والبصل
		قصيرة .	، چ. د ، ب والشوندر
			J J
۸٠-7٠	كل الاجزاء العليا للنبات	أً- بعد ٢٥-٥٦ يوماً	الشعير والشوفان
		من الانبا <i>ت</i>	والرز، والحنطة
A1.	الاوراق الاربع العليا	ں ب– نی بدایة تکون رؤوس	y ·y
	بدون الساق	الحبوب	
۲.	كل الاجزاء العليا للنبات	أ- بعد ۲۵–۲۰ يوماً	الذرة البيضاء
	•	من النبات	الدرو البيساد
٧.	اوراق الثلث العلوي للنبات	ب- بين ٣٥ يوماً من الاتبات	
		ب عبين عام يون من من . وتكون الرؤوس	
٧.	الورقة الثانبة من اعلى	وبحون الرووس جـــ عند تكون الرؤوس	
	البَّا <i>ت.</i>	بخ - هد محون الروزي	
0 2 -	كل الاجزاء العليا للنبات	1 Wa_Wa_ 1	4 4 4
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	أ - بعد ٢٥-٣٥ يوماً الاداء	فول الصويا
·-{·	ِ الورقة الرابعة من اعلى	من الانبات	
	النبات (اترك السويقة)	ب ــ بداية الازهار قبل تكون	
/·-٦·	الباك (الرك المعويك) احدث الاوراق الكاملة النضج	الرؤوس	
-	اعداد الروان المحادث	في منتصف فترة النمو	الشليك

o	الورقة الناضجة والواقعة بين	أ- بعد ٢-٨ اسابيع -	البنجر السكري
	داخل وخارج مجموعة الاوراق	من الانبات	
	(اترك السويقة)		
ø 1 E 1	نفس الورقة في أ	ب- عندما يكون قطر الرأس	
		۱٫۵ سم	
14-1.	الورقة الرابعة من منطقة	أ– بعد ۲۰۰۰ يوماً	التبغ
	التمو	من الشتل	
14-1.	الورقة الرابعة من منطقة	ب ــ عند الازهار	٠
	التمو	•	
YY-	الورقة الرابعة والثالثة من	قبل او خلال بداية	الطاطة
	منطقة التمو	مرحلة الازهار	الحقلية
* /*- · V	الاوراق الناضجة قرب قاعدة	خلال منتصف موسم النمو	
	النمو للسنوات السابقة او	•	والاجاص والكرز
	من الغصن الناتيء.		

لاتقدر العناصر الغذائية في النبات في المختبر بصورته الطبيعية بل يجب إجراء عملية الحرق على العينة النبائية بعد أن تجفف العينة الرطبة على درجة حرارة ٧٠م لمدة ٢٤-٢٨ ساعة. والهدف من الحرق هو أكسدة المادة العضوية للعينة النبائية والحصول على رماد يحتوي على جميع العناصر المعدنية وهناك طريقتان في حرق المادة النبائية هما:

اولاً: الحرق الجاف: وتعتمد هذه الطريقة على اكسدة المادة النبائية بالهواء الجوي وذلك عن طريق حرقها في فرن على درجة حرارة معينة تتراوح بين ٥٠٠ الى ٥٥٠ درجة مئوية وفي نهاية عملية الحرق تكون العناصر المعدنية موجودة على صورة اكاسيد. في هذه الطريقة يجب ان ترتفع درجة الحرارة للفرن ببطء ولا يجب ان تتم العملية على درجات حرارة مرتفعة خوفاً من حصول الحرق السريع المفاجئ فلا تكون النتيجة مرضية بسبب عدم الاحتراق الجيد، لاحتواء الرماد على كاربون المادة العضوية غير المتأكسدة وكذلك يفقد جزء من المركبات المعدنية أما ميكانيكياً عن طريق تكاثر الجزيئات المتوهجة للهادة المحترقة اوكيمياوياً عن طريق تحلل وتطاير المركبات المعدنية. ان درجات الحرارة المرتفعة قد تؤدي ايضاً الى تكون عدد من المركبات السليكاتية التي لاتذوب في الحامض مما يعيق عملية التقدير ودقتها. وبعد الحرق يعمل مستخلص حامضي لعينة الرماد الحاوية على العناصر الغذائية. إذ تذاب مادة الرماد في حامض الهيدروكلوريك (١:١) او أي حامض العناصر الغذائية مع طريقة التقدير للعنصر الغذائي حتى يتم الحصول على المستخلص الحامضي

للعناصر المعدنية المقصول عن السليكا وبعد ذلك تقدر العناصر الغذائية في المستخلص كل حسب الطريقة الخاصة به في التقدير.

ثانياً: الحرق المبتل: تعتمد هذه الطريقة على اكسدة المادة العضوية للعينة النباتية بمحلول مؤكسد مع التسخين وهذا يتم اما عن طريق هضم العينة النباتية باستعال خليط من الاحاض الركزة ( $H_2SO_4$  مركز، و $H_2SO_4$  مركز، و $H_2SO_5$ ) وبنسبة Y:0:1 على التوالي، او باستعال احد الحوامض مثل  $H_2SO_4$  مضافاً اليه  $H_2O_5$ . في نهاية عملية الهضم تكون العناصر المعدنية على صورة ذائبة في محلول حامضي يجري عليه مباشرة عمليات تقدير العناصر الغذائية كل حسب الطريقة الخاصة به. في هذه الطريقة مباشرة منخفضة لاتزيد عن درجة غليان المخلوط الحامضي.

ان النيتروجين الكلي في النبات يقدر بطريقة كلداهل التي تعتمد على اكسدة المادة المنباتية بواسطة حامض الكبريتيك المركز وتتوقف على تحويل نيتروجين العينة النباتية الى غاز الامونيا. وتتم هذه الطريقة بئلاث خطوات هي مرحلة الهضم، وفيها يتم تحويل صور النيتروجين العضوي كالاحاض الإمينية والبروتينات وصورته على شكل نترات الى كبريتات الامونيوم وذلك عن طريق تفاعل المادة النباتية بحامض الكبريتيك. والمرحلة الثانية هي مرحلة التقطير لاطلاق الامونيوم من كبريتات الامونيوم ويتم ذلك في وسط قلوي بوجود قاعدة مركزة مثل هيدروكسيد الصوديوم وبعد ذلك تستقبل الامونيا في دورق يحتوي على حامض البوريك وتتكون بذلك بورات الامونيوم. اما المرحلة الثالثة فهي مرحلة التسحيح حيث يتم تسحيح البورات مع حامض معروف العيارية ويوجود دليل مناسب هئل دليل المخلوط.

إن الفسفور الذي في النبات يمكن أن يقدر بالطريقة اللونية التي تعتمد على تكوين معقد الفوسفوموليبدات وذلك عن طريق تفاعل الاورتوفوسفات مع حامض الموليبديت. معقد الفوسفوموليبدات المؤكون يمكن اختزاله بوساطة ascorbic acid وكلوريد القوسفوموليبدات الموليباتيرم ويظهر اللون الازرق. ويتم القياس على جهاز spectrophotometer على طول موجى قدره mu660.

ان البوتاسيوم والصوديوم في المستخلص الحامضي لطريقة الحرق الرطب او الجاف للعينة النباتية يقدران باستعال جهاز flame photometer. والكالسيوم والمغنيسيوم يمكن تقديرها بالتسحيح مع مادة الفرسين. والعناصر الصغرى مثل الزنك والحديد فيمكن

الغذائية سيتم تناول جزء منها وهي موجودة في معظم الكتب والمصادر المتعلقة بتحليل النبات.

لالناً عليل التربة: ان تحليل التربة كيمياوياً لمعرفة محتواها من العناصر الغذائية هي من اهم الطرق في تقدير خصوبة التربة ومقدرتها الامدادية للنبات بالعناصر الغذائية. وهذه الطريقة تعتمد على استخلاص التربة بمحلول معين او بالماء وذلك برج عينة التربة لفترة زمنية معينة مع المحلول او الماء ثم بعد ذلك تقدر العناصر الغذائية بالمستخلص ولكل من العناصر طريقة خاصة بالتقدير ولذلك فإن المحاليل المستعملة بالاستخلاص تختلف باختلاف العنصر الغذائي وكذلك بإختلاف نوعية التربة. ونجاح الطرق الكيمياوية المستخدمة بتقدير محتوى التربة من العناصر الغذائية يعتمد على اعطاء الصورة الواضحة للستخدمة بتقدير عتوى التربة. وتجري اختبارات التربة اعتيادياً قبل الزراعة من اجل وضع خطة تسميدية للتربة المراد زراعتها. ويجب ان تذكر في هذا المجال بانه لابد من اجراء تجارب حقلية ومختبرية او في البيوت الزجاجية خاصة بالتسميد بالعنصر المراد دراسته لمعرفة درجة الارتباط بين نتائج التجارب ونتائج التحليل الكيمياوي التي عن طريقها يمكن اختيار انسب الطرق في تحليل التربة من حيث محتواها من العنصر المغذائي الذي تحت الدراسة.

من الطرق المستعملة في تقدير محتوى التربة من العناصر الغذائية وغيرها من الصفات الكيمياوية هي تقدير مادة التربة العضوية وذلك بأكسدتها بدايكرومات البوتاسيوم. السعة التبادلية الكاتيونية للتربة تقدر باشباع الثربة بمحلول خلات الصوديوم (PH 8.2)ثم ازاحة الصوديوم بمحلول خلات الامونيوم (PH 7.0) ويقدر الصوديوم المزاح بجهاز Flame ويمكن تقدير النيتروجين الكلي في التربة بطريقة كلدهال، اذ يستخدم فيها كبريتات البوتاسيوم وكبريتات النحاس والسلينيوم عوامل مساعدة، اضافة الى حامض السلينيوم عمامل المرينا بوجود حامض المريد المنافق المحدود المنافق الم

ان محتوى التربة من الكالسيوم والمغنيسيوم يمكن ان يقدر بالتسحيح مع الفرسين. اما البوتاسيوم والصوديوم فانها يقدران بجهاز Flame photometer وان الكاربونات والبيكاربونات يمكن تقديرها باستعال 0.1 عياري حامض الهيدروكلوريك. اما الكبريتات

فيمكن تقديرها بالمعايرة مع الفرسين. ويقدر الكلوريد في التربة بالتسحيح مع نترات الفضة. ويمكن تقدير محتوى التربة من الفسفور باستعال طريقة اولسن.

إن الطرق التي تم ذكرها هي المعتمدة في المناطق الجافة وشبه الجافة التي تسود فيها الترب القاعدية والكلسية. اما الترب الاخرى فهناك العديد من الطرق لتقدير العناصر الغذائية فيها وهناك اكثر من طريقة لكل من العناصر ولا يسمح المجال للتطرق اليها بمجملها ولكن معظم الكتب المتخصصة بتحليل التربة تحتوي على هذه الطرق.

ومن المصادر الحديثة في تحليل التربة والنباتات هو ما صدر عن المركز العالمي للبحوث الزراعية في المناطق الجافة (ايكاردا) الذي مقرة في مدينة حلب في سوريا وذلك في عام ١٩٩٦ وفيا يلي اهم ما جاء فيه من طرق لتحليل التربة والنبات، والتي من الممكن اعتادها في عملنا المختبري والبحثي.

## محتوى التربة الرطوبي: الطريقة المعتمدة تشمل ما يلي:

- ١٠ غرام من التربة الجففة هوائياً وضعها في علبة معدنية مجففة على درجة
   ١٠٥ م وذات وزن معلوم مع الغطاء المعدني الخاص بها.
- ٢ حفف التربة الموضوعة في العلبة في الفرن الكهربائي على درجة ١٠٥ م والعلبة تكون
   مفتوحة الغطاء وللبلة واحدة.
- ٣٠ في اليوم الثاني اخرجها من الفرن وضع غطاء العلبة باحكام وبرد في جهاز المجفف desiccator
  - ٤- استخدم المعادلة التالية السماب ليسبة الرطوبة

درجة تفاعل التربة (pH) ألطَرِيقة المتمدة تشمل تحضير معلق التربة والماء بنسبة ١:١ وخطوات العمل هي :

- ۱- زن ۵۰ غرام من التربة المجففة هوائياً والمطحونة (تمر عبر منخل فتحاته ذات قطر اقل من ۲ ملم) وضعها في بيكر زجاجي سعة ۱۰۰ مل.
- ٢ اضف أه مل ماء مقطر ثم قم بعملية الرج جيداً واتركها لمدة نصف ساعة مع الرج
   كل عشرة دقائق لهذه الفترة الزمنية .

- ٣- بعد ساعة يرج المعلق وقم بتقدير درجة تفاعل التربة باستخدام جهاز الـ PH ذو
   القطب المركب Combined electrode ويغمر هذا القطب بالمعلق بما يقرب من ٣
   سم وتؤخذ القراءة بعد الغمر بثلاثين ثانية .
  - ٤- ارفع القطب المركب من المعلق واغسله بالماء المقطر وجففه بمنديل ناعم.
    - ه يجب ملاحظة ما يأتي عند القياس
- أ- اذا استخدم القطب المركب تأكد بان هذا القطب يحتوي على محلول كلوريد البوتاسيوم الصلب.
- ب نظم وأضبط جهاز القياس باستخدام على الاقل ٢ من المحاليل المنظمة ذات درجات تفاعل مختلفة واعتيادياً يتم استخدام محاليل منظمة ذات درجة تفاعل ٧ و٩ وابدأ اولاً بالمحلول المنظم ذو درجة تفاعل ٩.
- ج بالنسبة للترب ذات المحتوى العالي من المادة العضوية استخدم معلق بنسبة ١: ٢ أو ١: ٤ (تربة: ماء).
- د من الممكن استخدام غير الماء بتحضير معلق التربة حيث يمكن استخدام كلوريد البوتاسيوم (INKCl).

## درجة التوصيل الكهربائي (EC): إن طريقة التقدير تشمل:

- ١- تحضير معلق التربة والماء بنسبة ١:١ بنفس الطريقة التي تم اعتمادها في تقدير درجة تفاعل التربة
- ٢- ترشيح المعلق باستخدام ورقة الترشيح رقم ٤٢ باستخدام جهاز المص ويستمر
   الترشيح حتى تبدأ التربة على سطح ورقة الترشيح بالتكسر
  - ٣- اذاكان الراشح غير رائق تعاد عملية الترشيح.
- ٤ انقل الراشح الراثق الى بيكر ذو سعة ٥٠ مل وتغمر خلية التوصيل الكهربائي لجهاز
   التقدير في الراشح وتؤخذ القراءة.
  - ه- ترفع النالة للتوصيل الكهربائي من الراشح وتغسل بالماء المقطر وتجفف.
- ٦- القراءة عجل بوحدة القياس مليموز/سم أو ملي سيمنز/سم أو دسي سيمنز/م. ١
   دسي سيمنز/م= مليموز/سم.

تقدير كاربونات الكالسيوم في التربة: إن المواد المستخدمة في هذه الطريقة هي محلول حامض الهيدروكلوريك اعياري (يحضر باستخدام ٨٢,٨ مل من الحامض المركز تخفف

بلتر واحد من الماء المقطى ، ومحلول هيدروكسيد الصوديوم اعياري (يحضر باستخدام ٤٠ غرام من هيدروكسيد الصوديوم تذاب في لتر واحد من الماء المقطى ودليل الفينونفتالين (يحضر باذابة ٥٠٠ غرام من مادة الفينونفتالين في ١٠٠ مل من كحول الايثانول). وطريقة التقدير تشمل:

١٠ زن ١ غرام من التربة المطحونة الناعمة وضعها في دورق مخروطي واضف اليها ١٠ مل من محلول حامض الهيدروكلوريك.

س س سر حود ٥٠ - ٥٠ - ٥٠ اخلط التربة بالحامض واتركها حتى الصباح أو قم بالتسخين على درجة ٥٠ - ٦٠ - ٧ - اخلط التربة واترك الدورق حتى يبرد.

حرب سوية راب حارب عن الله المقطومع ٢-٣ قطرة من دليل الفينونفتالين. ٣- اضف ٥٠- ١٠٠ مل من الماء المقطومع ٢-٣ قطرة من دليل الفينونفتالين.

١- اصعف او عاير بمحلول هيدروكسياد الصوديوم مع رج الدورق حتى ظهور اللون
 ١٤- سحح او عاير بمحلول هيدروكسياد الصوديوم المستخدم.
 الوردي وبعد ذلك مباشرة عين حجم هيدروكسياد الصوديوم المستخدم.

٥- الحساب لنسبة كاربونات الكالسيوم في التربة يكون باعتماد المعادلة التالبة:

 $\frac{1 \cdot \cdot \cdot}{\text{wt.}} \times \cdot, \cdot \circ \times [(N_B \times R) - (N_A \times 1 \cdot)] = \% \text{ CaCO}_3$ 

R=كمية هبدروكسيد الصوديوم المستخدمة (مل)

الصوديوم عبارية هيدروكسيد الصوديوم $N_B$ 

wt = وزن التربة المستخدمة (غرام).

وبذلك تكون المعادلة بالشكل التالي:

ربعث عود الحامض)-النسبة المئوية لكاربونات الكالسيوم في التربة= [(١٠× عيارية الحامض)-النسبة المئوية لكاربونات الكالسيوم في التربة المستخدمة وزن التربة المستخدمة

تقدير المادة العضوية للتربة: الطريقة المعتمدة هي اكسدة المادة العضوية باستخدام دايكرومات البوتاسيوم. والمواد المستخدمة في هذه الطريقه تشمل محلول دايكرومات البوتاسيوم (يذاب ٤٩،٠٤ غرام من دايكرومات البوتاسيوم (يذاب ٤٩،٠٤ غرام من دايكرومات البوتاسيوم (عجلول كبريتات الحديدوز المقطر ويكمل الى لتر واحد) وحامض الكبريتيك المركز، ومحلول كبريتات الحديدوز والامونيوم (Ferrous Ammonium Suifate (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-FeSO<sub>4</sub>-6H<sub>2</sub>O) الذي يحضر باذابة 191 غرام من هذه المادة في الماء المقطر مع اضافة ٥ مل من حامض الكبريتيك المركز وتحفف الى لتر واحد باستخدام الماء المقطر، ودليل داي فينايل امين -Diphen

ylamine indicator الذي يحضر باذابة غرام واحد من هذه المادة في مدا مل من حامض الكبريتيك المركز، وحامض الفسفوريك (H3PO<sub>4</sub>) المركز.

وطريقة التقدير تكون بالشكل الآتي :

- إ- خد ١ غرام من التربة الجافة الناعمة وضعها في بيكر سعة ٥٠٠ مل .
- ٧- اضف ١٠ مل من محلول دايكرومات البوتاسيوم و ٢٠ مل من حامض الكبريتيك.
  - ٣- قم بالرج واترك المحلول ساكناً لمدة ٣٠ دقيقة .
- 2- اضن ٢٠٠ مل من الماء القطر(De-ionized water) مع من حامض الفسفوريك واترك المحلول حتى يبرد.
- ه- اضف من ١٠- ١٥ قطرة من الدليل داي فينايل امين وضع البيكر على جهاز الرج المغناطيسي magnetic stirrer .
- ٧- سحم بواسطة محلول كبريتات الحديدوز والامونيوم حتى يتغير اللون الى الاخضر.
- ٧- حضر وبنفس الطريقة معلقين دون استخدام الترنة (Blanks) يضمان كافة المواد الكيمياوية المستخدمة.
  - ٨- اعتمد الحسابات التالية في تقدير مادة التربة العضوية.

1

مولارتي لمادة كبريتات الحديدوز والامونيوم =.

كمية كبريتات الحديدوز والامونيوم التي استخدمت لتسحيح ١٠ مل من مجلول دايك وه. المتاسبوم

مولادتي ×٣٠٠ بخ المادة كبرينات الحليليليوز والامونيوم	كمية كريتات الحديدوز التي استخدمت السميع معلق الثرية		النسبة المئوية لئكاربون العضوي
- m	غرام تربة	. 42.	المؤكسد

النسبة المؤوية للكاربوني العضوي المكلي =  $1,774 \times 1$  الكاربون العضوي المؤكسد النسبة المؤوية للمادة العضوي  $\frac{1}{2}$  الكاربون العضوي الكلي -  $\frac{1}{2}$  الكاربون العضوي المؤكسد العضوي المؤكسد

تقدير السعة التبادلية الكايتونية (CEC): إن المواد المطلوبة في هذه الطريقة هي محلول خلات الصوديوم (NaOAc) الذي يحضر باذابة ١٣٦ غرام من خلات الصوديوم في الماء المقطر (De-ionized water) ويحفف الى لتر واحد للحصول على المحلول ا عياري ودرجة تفاعل محلول خلات الصوديوم يجب ان تكون ٨,٢ وهذا من الممكن الحصول عليه باستخدام حامض الخليك او هيدروكسيد الصوديوم. ومادة الايثانول تركيز ٩٥٪، باستخدام الامونيوم (يحضر باضافة ٥٧ مل من حامض الخليك المركز الى ٥٠٠٠ مل من الماء المقطر ومن ثم يبرد وبعد ذلك يضاف ٦٨ مل من هيدروكسيد الامونيوم المركز ومن ثم يبرد ، وهنا ايضاً يجب ان تكون درجة تفاعل المحلول ٧ وذلك باستخدام المركز ومن ثم يبرد وكسيد الصوديوم، وبعد كل ذلك يخفف المحلول الى لتر واحد حامض الخليك او هيدروكسيد الصوديوم، وبعد كل ذلك يخفف المحلول الى لتر واحد باستخدام الماء المقطر للحصول على محلول خلات الامونيوم ١ عباري. وطريقة التقدير تشمل النقاط التالية:

١- زن ٤ غرام من التربة ذات النسجة الناعمة او المتوسطة أو ٦ غرام من التربة ذات النسجة الخشنة وضعها في انبوبة جهاز الطرد المركزي واضف اليها ٣٣ مل من خلات الصوديوم ١ عياري وسد فتحة الانبوبة وقم بالرج لمدة خمسة دقائق.

٢- ضع الانبوبة مفتوحة في جهاز الطرد المركزي ثم شغل الجهاز على سرعة ٣٠٠٠ دورة في الدقيقة حتى يصبح المحلول رائقاً. ثم تخلص من المحلول الرائق ومن ثم اضف ٣٣ مل من خلات الصوديوم ولأربعة مرات تعاد العملية وتخلص من المحلول الرائق في كل مرة.

٣٣ مل كحول الايثانول واحكم غلق الانبوية وقم بالرج لمدة خمسة دقائق وبعد ذلك افتح الانبوية وضعها في جهاز الطرد المركزي حتى يصبح المحلول رائقاً ومن ثم تخلص منه.

ع- اغسل عينة التربة باستخدام ٣٣ مل من كحول الايثانول ولئلاث مرات تكرد

عملية الغسل وتخلص من المحلول الرائق في كل مرة بعد اجراء عملية الطرد المركزي .

ه - بعد التخلص من خلات الصوديوم يتم اضافة ٣٣ مل من محلول خلات الامونيوم ثم قم بالرج ووضع الانبوبة في جهاز الطرد المركزي وكرر العمليه ثلاث مرات وفي كل مرة رج لمدة خمسة دقائق واستخدم جهاز الطرد حتى يصبح المحلول رائقاً ، ويستقبل الرائق للمرات الثلاثة بشكل كامل في دورق معياري حجم ١٠٠ مل ثم خفف باكال الدورق بحلات الامونيوم ثم اخلطها .

آحدر الصوديوم في المستخلص الرائق باستخدام جهاز قياس العتاصر باللهب Flame
 والحسابات تكون بالشكل التالي :

المسعة التبادلية الكاتبونية (مليمكافء/ ١٠٠ غرام تربة)= الصوديوم في المستخلص (ملليمكافء/ لتر)×

١٠ × وزن التربة المستخدم

تقدير فسفور التربة : إن المواد المطلوبة في تقدير الفسفور المستخلص Extractable Phosphorus هي محلول هيدروكسيد الصوديوم ه عياري الذي يحضر باذابة ٢٠٠ غرام من هيدروكسيد الصوديوم في لترواحد من الماء المقطر، ومحلول بيكربونات الصوديوم هر. مولار والذي يحضر باذبة ٢٤ غرام من بيكربونات الصوديوم NaHCO3 في ٩٠٠ مل من الماء المتحلل أيونياً وبعد ذلك يتم تنظيم درجة تفاعل المحلول الى ٨,٥ باستخدام هيدروكسيد الصوديوم · عياري ، ومن ثم اكمل الحجم ألى لتر واحد بالماء المقطر ، والمادة الاخرى حامض الكبريتيك ٥ عياري والذي يحضر بتخفيف ١٤١ مل من الحامض المركز السي لتر واحد بالماء المقطر، ودليل P— Nitrophenol تركيز ٠,٢٥٪ وزن الى حجم ؛ ومحلول الفسفور القياسي الذي يحضر (بتجفيف ٢,٥ غرام من KH2PO4 لمدة ساعة واحدة وعند درجة حرارة ٢٠٥ م وبعد ذلك تبرد ويؤخذ منها ٢,١٩٧ غرام وتذاب في لتر واحد من الماء المقطر باستخدام دورق حجمي سعة لتر واحد ، وهذا المحلول يحتوي على ٥٠٠ جزء بالمليون من الفسفور. يؤخذ ٥٠ مل من هذا المحلولِ ويوضع في دورق حجمسي سعة ٢٥٠ مـل ويكمـل الحجـم باستخدام الماء المقطر وهــذا المحَلـول الجديد يحتوي على ١٠٠ جزء بالمليون فسفور، ومن هذا المحلول يخفف ١٠، ١٠، ١٥، ٢٠ و ٢٥ مل الى ٥٠٠ مل باستخدام الماء المقطِّر وهـذا سوف يعطي محاليل قباسية تحتوي على ١، ٢، ٢، ٤ و ٥ جزء بالمليون من الفسفور على التوالي). ومن المواد الاخرى المطلوبة في عملية التقدير هذه مادة A (التي تحضر باذابة ١٢،٠ غرام من Ammonium في ۲۵۰ في heptamolybdate [( $NH_4$ ) $_6MO_7O_{24}$   $\times 4H_2O$ ] ويعد ذلك يتم اذابة ۰٫۲۹۰۸ غرام من antimony potassium tartrate [KSbO.C4H4O6] في ١٠١ مل من الماء المقطر، ومن ثم تضاف كلا المادتين المذابتين الى لنر واحد من حامض الكبريتيك ٥ عياري (١٤٨ مل من حامض الكبريتيك المركز في لتر واجهه) وِتمزج جيداً وبعد ذلك يخفف المحلول الجديد الى حجم ٢ لتر باستخدام الماء المقطوة ومادة B التي تحضر باذابة ١٥٠٥٦ غرام من حامض

الاسكوربيك في ٢٠٠ مل من مادة A وتمزج جيداً. ومادة B يجب ان تحضر كلها هناك حاجة لها لانها لايسمح باستخدامها بعد ٢٤ ساعة. وطريقة العمل تشمل النقاط النالية:

١- زن ٥ غرام من التربة الجافة الناعمة وتوضع في دورق ايرليناير حبحم ٢٥٠ مل
 ويضاف اليها ١٠٠ مل من محلول بيكربونات الصوديوم.

٢- اقفل الدورق وقم بعملية الرج لمدة ٣٠ دقيقة باستخدام جهاز الرج على سرعة المواد على المواد الدورق وقم بعملية الرج لمدة ٣٠ دورة بالدقيقة. قم ايضاً بنهيئة عينة تنظيم biank تضم كل المواد المستخدمة باستثناء التربة.

٣- رشح المحلول باستخدام ورق ترشيح رقم ٤٠ وضع ١٠ مل من الراشح الرائق في دورق حجمي سعة ٥٠ مل.

و- نظم درجة تفاعل الراشع عند درجة ٥ باستخدام حامض الكبريتيك ٥ عياري ٥ (وهذا ممكن الحصول عليه بأخذ ١٠ مل من محلول بيكربونات الصوديوم وتقدر كمية الحامض المطلوبة لتنظيم درجة تفاعل المحلول عند درجة ٥ باستخدام دليل P- Nitrophenol وبعد ذلك اضف كمية الحامض اللازمة لكل العينات إن اضافة ١ مل من حامض الكبريتيك ٥ عياري تكون كافية لتحميض كل ١٠ مل من رNaHCO.

٥- اضف الماء المقطر الى حجم ٤٠ مل ومن ثم اضف ٨ مل من مادة B واكمل
 ١- الحجم الى ٥٠ مل باستخدام الماء المقطر.

۱۰ اقرأ النفاذية (Transmittance)على جهاز الا Spectrophotometer بعد ۱۰ دقائق على طول موجي قدرة ۸۸۲ نانوميتر.

٧- حضر المنحني القياسي بالشكل التالي:

أ- خد ٢ مل من كل محلول قياسي (١ - ٥ جزء بالمليون) وضعها في دورق حجم

ب- أضف ١٠ مل من محلول بيكربونات الصوديوم

ج - نظم درجة التفاعل باستخدام حامض الكبريتيك ٥ عياري.

د اضف ۸ مل من مادة B

هـ - اكمل الحجم الى ٥٠ مل باستخدام الماء المقطر.

٨- ارسم المنحنى بين النفاذية وتراكيز الفسفور.

اما تقدير الفسفور الكلي Total phosphorus في التربة فيحتاج الى مادة حامض البيركلوريك تركيز 7 ومادة Total phosphorus التي البيركلوريك تركيز 7 ومادة Ammonium Heptamolybdate —Vanadate تحضر (باذابة 7 غرام من الماء القبطر ، ومن شم يستم اذابة 7 غرام المن الماء القبطر ، ومن شم يستم اذابة 7 غرام metavanadate في 7 مل من الماء المغلي المقطر ويبود المحلول ويضاف اليه 7 مل حامض النتريك المركز ويبود ثانية حتى درجة حرارة الغرفة وبعد ما من الماء المعلى المقطر ويبود المحلول ويضاف اليه 7 مل حامض النتريك المركز ويبود ثانية حتى درجة حرارة الغرفة وبعد من علول 7 مل من مادة المحلول المسفور القياسية (التي وخفف المي لتر واحد باستخدام الماء المقطر ، ومادة محاليل الفسفور القياسية (التي تحضر بتجفيف 7 غرام من مادة 7 المنتروع على 7 المناء المقطر وتوضع في دورق حجم 7 لتر ويكل الحجم وهذا المحلول يحتوي على 7 المزء بالمليون فسفور ، وبعد دورق حجم 7 لتر ويكل الحجم وهذا المحلول يحتوي على 7 المناء المقطر وتوضع في دوسوب من المحلول المحضر بالماء المقطر وطريقة العمل تشمل النقاط التالية :

- ١ -- زن ٢ غرام من التربة الجافة الناعمة وضعها في انبوبة هظم سعة ٢٥٠ مل.
- ۲- اضف ۳۰ مل من HCLO ترکیز ۲۰٪ وعدد قلیل من حجارة Pumice وامزج جیداً.
- ٣- اضع الانبوبة في المحل المخصص لها في جهاز الهظم الذي ثم تسخينه مسيقاً حتى درجة ١٠٠ م.
- ارفع درجة الحرارة لجهاز الهظم حتى درجة ١٨٠ م وقم بعملية الهظم حتى تظهر غازات بيضاء اللون للحامض. استخدم كمية قلبلة من حامض البيروكلوريك لغسل جوانب انبوبة الهظم كلما تطلب الامر ذلك.
  - ٥- استمر بالهظم لمدة ٢٠ دقيقة اخرى وعملية الهظم الكلية تتطلب ٤٠ دقيقة.
- ٦- برد الخليط واضف الماء المقطر حتى حجم ٢٥٠ مل وامزج المحلول وقم بعملية الترشيح باستخدام ورق ترشيح رقم ٤١. ويجب ان نلاحظ بانه في حالة كون عنوى التربة من المادة العضوية عالباً فني هذه الحالة يتم اضافة ٢٠ مل من حامض

النتريك المركز قبل الخطوة رقم - ٧٠ في طريقة العمل وقم بالتسخين لأكسدة المادة العضوية.

التقدير يكون عن طريق سحب ٥ مل من الخليط عن طريق الماصة وتوضع في دورق سعة ٥٠ مل وبعد ذلك يتم اضافة ١٠ مل من مادة Vanadomolybdate وبعدها يتم التخفيف باستخدام الماء المقطر حتى حجم ٥٠ مل.

مقدر درجة الامتصاص absorbance بجهاز Spectrophotometer بعد ۱۰ دقیقة
 وعلی مرجة ۲۰ انانومیتر.

٩- يحضر المنحنى القياسي بالخطوات التالية :

أ- يتّم سحب ٢، ٤، ٦، ٨ و ١٠ مل من محاليل الفسفور القياسية وتوضع في دورق حجم ١٠٠ مل.

ب – يضافُ ١٠ مل من مادة Vanadomolybdate ويكمل الحبجم إلى ١٠٠ مل مالماء لاظهار اللون.

١٠ - ارسم المنحني بين درجة الامتصاص وتراكيز الفسفور في المحاليل القياسية.

١١ – الحسابات تكون بالشكل التالي :

تركيز الفسفور (جزء بالمليون)= تركيز الفسفور من المنحني (جزء بالمليون) × من المنحني (جزء بالمليون) × من

× ص

حيث ان

س= محلول التربة المهظومة المستخدم (مل)

ص= وزن الترية المعدة للهظم (غرام)

تقدير البوتاسيوم المستخلص (المتبادل + الذائب): إن المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي محلول خلات الامونيوم ١ عياري الذي يحضر بإضافة ٥٠ مل من حامض الخليك المركز (CH3COOH) الى ٥٠٠ او ٥٠ مل من الماء المقطر (CH3COOH) الى وبعد ذلك المحلول المونيوم المركز ويخفف بعد ذلك المحلول الى المرونيوم المركز ويخفف بعد ذلك المحلول الى الر واحد وتنظم درجة تفاعله الى ٥٠٠ باستخدام حامض الخليك او هيدروكسيد الامونيوم، ومحاليل البوتاسيوم القياسية التي تحضر بإذابة ١٠٩٠ غم من كلوريد البوتاسيوم (المجففة لمدة ١-٢ ساعة على درجة حرارة ١١٠٥م) في الماء المقطر وتخفف الموتاسيوم (المجففة المحلول الموتاسيوم (المجففة المحلول الموتاسية منها عن طريق تخفيف ٢٠٤٥، ١٠٠ جزء بالمليون ومن الممكن منها الى ١٠٠ مل للحصول على تراكيز بوتاسيوم في المحاليل القياسية منها عن طريق تخفيف ٢٠٤٥، ٢٠ مداء من ١٠٠٠ جزء منها الى ١٠٠ مل للحصول على تراكيز بوتاسيوم في المحاليل القياسية منها عن طريق منها عن طريق المحاليل القياسية منها عن طريق المحالية المحا

بالمليون والتخفيف يكون بالماء المقطر (De-ionized water)، وفي هذا الجانب يجب ان نلاحظ بأن المحاليل القياسية التي ستستخدم لتقدير البوتاسيوم الذائب تحضر باستخدام الماء بينها التي ستستخدم لتقدير البوتاسيوم المستخلص فتحضر بنفس الطريقة وباستخدام محلول خلات الامونيوم. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

١- زن ٥ غرام من التربة الناعمة المطحونة وضعها في انبوبة الطرد المركزي سعة
 ٥ مل ، ويضاف اليها ٣٣ مل محلول خلال الامونيوم وترج لمدة ٥ دقائق باستخدام
 جهاز الرج ، والانبوبة تكون محكمة الغلق بغطاء مطاطي.

٢- قم بوضع الانبوبة في جهاز الطرد المركزي وشغل الجهاز حتى يصبح المحلول رائقاً
 وأجمع المستخلص الرائق في دورق معياري سعة ١٠٠ مل من خلال ورقة ترشيح.
 كرر هذه العملية مرتبن واجمع الرائق في كل مرة.

حفف الرائق المجمع الى ١٠٠ مل باستخدام محلول خلات الامونيوم وبعد ذلك اقرأ
 تركيز البوتاسيوم بجهاز قياس العناصر باللهب (Flame photometer)

٤- حضر المنحنى القياسي باستخدام محاليل البوتاسيوم القياسية والحسابات تكون بالشكل التالي:

البوتاسيوم المستخلص (جزء بالمليون) = البوتاسيوم المقدر في مستخلص التربة (جزء بالمليون)  $\times \frac{1}{0}$ 

حيث ان ١٠٠ = الحجم الكلي للمستخلص في طريقة العمل عيث ان ١٠٠ = وزن التربة المستخدمة في طريقة العمل بالغرام

#### ء البوتاسيوم الذائب

هذا الحزء من البوتاسيوم هو قياس لكمية البوتاسيوم المستخلصة من التربة باستخدام الماء. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

۱- ضع ٥ غرام من التربة الناعمة وضعها في دورق ايراناير Erlenmeyer flask
 واضيف اليها ١٠٠ مل من الماء المقطر وقم بعملية الرج لمدة ساعة.

٧- رشح وقم بقياس البوناسيوم بجهاز قياس العناصر باللهب

٣- والحسابات تكون بالشكل التالي:

البوتاسيوم الذائب (جزء بالمليون) = البوتاسيوم المقدر في المستخلص (جزء بالمليون) × مُثِاً

#### ه البوتاسيوم المتبادل يحسب بالشكل التالى:

البوتاسيوم المتبادل (جزء بالمليون) = البوتاسيوم المستخلص - البوتاسيوم الذائب تقدير الصوديوم المتبادل: يمكن ان يقدر الصوديوم المتبادل بنفس الطريقة التي استخدمت في تقدير البوتاسيوم المتبادل ، حيث يقدر الصوديوم المستخلص (extractable Na) باستخدام خلال الامونيوم ، والصوديوم الذائب يقدر باستخدام الماء. والطريقة للعمل تستكل بالشكل التالي:

الحاليل القياسية للصوديوم (٢٠٠ - ٢٠٠ جزء بالمليون صوديوم) باستخدام حلات الامونيوم كمحلول لاستخلاص الصوديوم وياستخدام الماء المقطر للصوديوم الذائب.

تقدير الكالسيوم الذائب والمغنيسيوم الذائب: ان المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي المحلول المنظم المتكون من كلوريد الامونيوم وهيدروكسيد الامونيوم والذي يحضر بإذابة ١٧٠٥ عرام من كلوريد الامونيوم المركز (NH4Cl في ٧٠٥ مل من هيدروكسيد الامونيوم المركز (NH4OH) باستخدام دورق حجمي سعة ١ لتر ويخفف المحلول باستخدام الماء المقطر الله لتسر واحسد ، ودليل (Eriochrome black) الذي يحضر بإذابة ٥٠٠ غرام من مادة الموكروم السوداء مع ٤٠٠ غرام من مادة (ethyl alcohol 95%)، ومادة الـ ADTA المن الكحول الاثيلي المركز (%ethyl alcohol 95%) التي تحضر من إذابة ٢ غرام من عياري (ethylene diamine tetraacetic acid 0.01N) عياري المحلول القياسي لكلوريد المغنيسيوم (ماله) أفي لتر واحد من الماء المقطر عرام من كاربونات الكالسيوم النقية في ١٠ مل من حامض الهيدروكلوريك ٣ عياري غرام من كاربونات الكالسيوم النقية في ١٠ مل من حامض الهيدروكلوريك ٣ عياري بإذابة ٨٠ غرام من هيدروكسيد الصوديوم في لتر واحد من الماء ، ودليل Ammonium الذي يحضر من مزج ٥٠، غرام من مادة Ammonium الخطوات التالية: ٨٠ غرام من مادة كبريتات البوناسيوم. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

اولاً: الكالسيوم

١- خذ ١٠- ٢٠ مل من مستخلص التربة بواسطة الماصة وضعها في دورق ايرنماير

٢- خفف الى ٢٠-٣٠ مل بالماء المقطر وأضف ٢- ٣ مل من محلول هيدروكسيد
 الصوديوم وحوالي ٥٠ ملغم من دليل Ammonium purpurate .

- ٣- قم بعملية التسحيح باستخدام مادة ١٠٠١ EDTA عياري قطرة بقطرة حتى يتغير
   لون المحلول من الاحمر الى اللون الارجواني.
- خضر عينة تنظيم blank بشكل مستمر تضم كل من مادة هيدروكسيد الصوديوم ٢
   عياري ودليل Ammonium purpurate وفي مثل هذه العينة ٢-١ نقطة من مادة EDTA تكون كافية لتمييز نقطة نهابة التسحيح.

# ثانياً: الكالسيوم + المغنيسيوم

- ١- خذ ١٠ ١٠ مل من مستخلص التربة بواسطة الماصة وضعها في دورق سعة ٢٥٠ مل مل وخفف الى ٢٠-٣٠ مل بالمساء المقطر، وبعد ذلك أضف ٣-٥ مل من المحلول المنظم المتكون من كلوريد الامونيوم وهيدروكسيد الامونيوم مع قطرات قليلة (بضعة قطرات) من دليل ايروكروم الاسود.
- ٢- قم بعملية التسميح باستخدام مادة ١٠٠١ EDTA عياري قطرة بقطرة حتى يتغير
   لون المحلول من الاحمر الى اللون الازرق

## ثالثاً: الحسابات تكون بالشكل التاني:

الكالسيوم او (الكالسيوم + المغنيسيوم) مليمكافي التر

imes المستخدمة في التسحيح (مل) imes عياريتها imes

حجم المستخلص الذي ثم تسحيحه

المغنيسيوم (مليمكافيء/ لتى = الكالسيوم + المغنيسيوم (مليمكافيء/ لتى - الكالسيوم (مليمكافيء / لتى)

### رابعاً: معايرة EDTA

- ١- لغرض المعايرة بؤخذ ١٠مل من كلوريد الكالسيوم ١٠٠٠ عياري وتجري المعايرة حيث تعامل مادة كلوريد الكالسيوم بنفس طريقة العمل التي تم تقدير الكالسيوم ، والكالسيوم + المغنيسيوم على التوالي.
  - ٢ تقدر عيارية EDTA بالشكل التالي:

5+1 ×1+

عيارية EDTA = \_\_\_\_\_

حجم EDTA المشخدمة بالتسحيح (مل)

١٠ = عدد مالترات كلوريد الكالسيوم المستخدمة

٠,٠١ = عيارية كلوريد الكالسيوم

#### ملاحظات

- ١- العيارية في تقدير الكالسيوم هي اعتيادياً اعلى بنسبة ٣٪ ٥٪ مما هو عليه في تقدير الكالسيوم + المغنيسيوم.
- ۲- اذا كان المستخلص المشبع للتربة غيركافياً فن الممكن تحضير معلق تربة ماء بنسبة ۱ الى ٥ (1:5 ratio soil / water) ويرج لمدة ٣٠ دقيقة ويرشح ، ويستخدم الراشح للتحليل.
- atomic absorption Spectro- اذا استخدم جهاز الامتصاص الذري photometer فان كمية قليلة من مستخلص التربة المشبع يكون كافياً. لتقدير الكالسيوم والمغنيسيوم.

تقدير الصوديوم: ان المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي محلول كلوريد الصوديوم القياسي (٢٠٠٠ جزء بالمليون) الذي يحضر من إذابة ٢,٥٤١٨ غرام من كلوريد الصوديوم الجاف في لتر من الماء المقطر، ومادّة كلوريد الليثيوم (١٠٠٠ جزء بالمليون) التي تحضر من اذابة في لتر واحد من الماء. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

- ۱ باستخدام محلول كلوريد الصوديوم المحضر وكلوريد الليثيوم المحضريتم تحضير المحاليل القياسية لكلوريد الصوديوم التي تحتوي على تراكيز صفر، ٢٥، ٥٠، ٥٠، ١٥٠، ١٠٠ جزء بالمليون من الصوديوم باستخدام الماء المقطر ويضاف لكل محلول قياسي ٢٥ جزء بالمليون/ لتر من LiCl.
- ٢ ارسم منحنى القياس لمحاليل الصوديوم القياسية باستخدام جهاز قياس العناصر
   باللهب Flame photometer
- ٣- قم بقياس مستخلص التربة على الجهاز واحسب تركيز الصوديوم من المنحنى تركيز الصوديم (مليمكافيء/لتن) × عامل التخفيف
   التخفيف

تركيز الصوديوم (جزء بالمليون) = تركيز الصوديوم (مليمكافي = التخفيف  $\times$  النري للصوديوم).

تقدير الكاربونات والبيكاربونات في التربة: إن المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي صبغة ال الكاربونات والبيكاربونات في الماء المقطى وصبغة الفينونفثالين (١٪ في الايثانول)، وحامض الكبربتيك ٠٠٠١ عياري. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

- ١- خذ ١٠-١٥ مل من مستخلص التربة بواسطة الماصة وضعها في جفنة خزفية
- ٧- أضف قطرة واحدة من صبغة الفينونفثالين، فاذا تلون المستخلص باللون الاحمر الوردي (Pink)، قم باضافة حامض الكبريتيك ١٠٠١ عياري باستخدام السحاحة قطرة فقطرة حتى يختفي اللون. تسجل كمية الحامض المستخدم بالتسحيح (س).
- اكمل عملية التسحيح باستخدام حامض الكبريتيك بعد اضافة قطرتين من صبغة الد methyl orange حتى يتغير اللون الى اللون البرتقالي تسجل كمية الحامض المستخدم بالتسحيح (ص).
- 2- حضر عبنة تنظيم (blank) للمواد المستخدمة والتي قراءتها ستطرح من حسابات التقدير.
  - ٥- الحسابات تكون بالشكل التالي:

 $\times$  عباریة حامض الکبرینیك  $\times$  حرمض الکبرینیك  $\times$  حماریة حامض الکبرینیك

عدد المليلترات، التي استخدمت في التسجيح

 $\times$  الكبريتيك  $\times$  التر) = (ص- ٢س)  $\times$  عيارية حامض الكبريتيك  $\times$ 

# عدد المليلترات التي استخدمت في التسحيح

تقدير الكلوريد في التربة: ان المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي كرومات البوتاسيوم (ه/ في الماء المقطر) وتحضر (بإذابة ٥ غرام من كرومات البوتاسيوم في ٥٠ مل من الماء المقطر، في إضافة قطرات من نترات الفضة (AgNO30.01N) ٥٠٠ عياري حتى يتكون راسب احمر اللون، وبعد ذلك قم بعملية الترشيح ثم خفف الى حجم ١٠٠ مل باستخدام الماء المقطر)، ومادة نترات الفضة التي تحضر بإذابة ١,٦٩٦ غرام من مادة نترات الفضة الجافة باستخدام الماء المقطر وتخفف بعد ذلك الى لتر واحد، ومادة علول كلوريد الصوديوم التي تحضر باذابة ٥٨٥، غرام من كلوريد الصوديوم الجاف في لتر واحد من الماء المقطر، ثم سحح ١٠ مل من هذا الحلول بنترات الفضة بعد اضافة ٤ تطرات من كرومات البوتاسيوم حتى يتكون اللون البني المحمر، وقم باخذ القراءة (س) ومنها يمكن تقدير عيارية نترات الفضة. وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

١٠- خد ٥-١٠ مل من مستخلص التربة المشبع وضعها في جفنة خزفية
 ٢- أضف ٤ قطرات من كرومات البوتاسيوم المحضرة

٣- قم بالتسحيح باستخدام نترات الفضة حتى يتكون اللون البني المحمر

4- سجل القراءة من السحاحة (ص)

حضر عينتي تنظيم (2 blanks) بنفس الطريقة باستخدام الماء المقطر وخذ القراءة
 للتسحيح (ع) ، والحسابات تكون بالشكل التالي:

 $\times$  عيارية نترات الفضة  $\times$  (ص-ع)  $\times$  عيارية نترات الفضة  $\times$ 

مل مستخلص التربة المشبع الذي استخدم للتسحيح (مل)

#### تقدير الكبريت في التربة

ان المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي كلوريد الكالسيوم (CaCl<sub>2</sub>.2H<sub>2</sub>O) بتركيز ٥٠٠٠ / الذي يحضر من اذابة ١٠٥ غرام من كلوريد الكالسيوم في ٥٠٠٠ مل من الماء المقطر ومن ثم يخفف الى لتر واحد بالماء ، وحامض الهيدروكلوريك (التركيز ٦٠ مول) ، وكلوريد الباريوم (BaCl<sub>2</sub>.2H<sub>2</sub>O) ومادة السوريتول ((Sorbitol 70%) ، ومادة كبريتات البوتاسيوم . إضافة الى المواد اعلاه قم بتحضير محاليل الكبريت القياسية (أذب كبريتات البوتاسيوم في لتر واحد من الماء المقطر وهذا المحلول يحتوي على ١٠٠ ملغرام كبريتات / لتر ، انقل صفر ، ٥٠ ، ١٠ ، ٣٠ ، ٤٠ ، و ٠٥ مل من المخول الى دوارق سعة ١٠٠ مل واكملها للحجم باستخدام كلوريد الكالسيوم المغرام كبريتات / لتر ، المفراء تحتوي على صفر ، ٥٠ ، ١٠ ، ٣٠ ، ٤٠ ، ٥٠ ملغرام كبريتات / لتر .

#### وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

- ١- ضع ٥ غرام من التربة الجافة الناعمة المطحونة في دورق سعة ١٥٠ مل.
  - ٧- اضَّف ٢٥ مل من محلول كلوريد الكالسيوم المحضر (لاتغلق الدورق).
    - ٣- قم بعملية الرج لمدة ٣٠ دقيقة باستخدام جهاز الرج.
    - ٤- قم بعملية الترشيح باستخدام ورق الترشيح رقم ٤٢.
- ٥- خذ ١٠ مل من الراشح عديم اللون وضعه في أنبوبة اختبار سعة ٥٠ مل.
- ٦- اضف ١ مل من حامض الهيدروكلوريك ٢ مولار، ثم اضف ٥ مل من محلول السوريتول وبعد ذلك اضف ١ غرام من كلوريد الباريوم البلورية.

- حم بعملية الرج باستخدام جهاز الرج لمدة ٣٠ ثانية لاذابة كلوريد الباريوم والحصول على معلق متجانس.
- هم بقراءة التعكر (Turbidity) للمحاليل القياسية التي تحتوي على تراكيز صفر- . Spectro . ملغم كبريتات / لتر (جزء بالمليون) باستخدام جهاز اله 470 nm) Photometer .
- ٩ قم بقراءة عينة التربة واستخدم المتحنى للمحاليل القياسية للحصول على تركيز
   الكبريتات في التربة ، والحسابات تكون بالشكل التالي :
  - SO4 في التربة (جزء بالمليون)=الكبريتات في التربة (جزء بالمليون)× ٥ O4 في التربة (جزء بالمليون)× ٥ عامل التخفيف (٥ غرام تربة: ٢٥ مل مستخلص)

#### ملاحظة:

يجِب ان تكون قراءة مستخلص التربة والمحاليل القياسية خلال ٢ – ٣ دقيقة وبخلافه إخم بعملية الرج قبل القراءة بالجهاز.

تقدير البورون باستخلاصه من التربة باستخدام الماء الحار

- ١٠ ضع ١٠ غرام من التربة في دورق ايرنماير حجم ٥٠ مل قد عومل مسبقاً بحامض
   الهيدروكلوريك المركز لمدة اسبوع.
  - ٧- اضف ٢,٠ غرام من الفحم المنشط الخالي من البورون.
    - ٣- اضف ٢٠ مل من الماء المقطر .
- ٤- قم بالتسخين على جهاز Hot plate لمدة ٥ دقائق والدورق مغطى بزجاجة ساعة .
- ه- رشح المعلق مباشرة باستخدام ورق ترشيح رقم ٤٢ والراشح يكون جاهز لتقدير
   المورون.
  - ٦- انقل ١ مل من الراشح الى انبوية اختبار سعة ١٠ مل.
    - ٧- اضف ٢ مل من المحلول المنظم المحضر وامزج جيداً.
  - ۸- اضف ۲ مل من مادة Azomethine- H وامزج جيداً.
- بعد ۳۰ دقیقة قم بقراءة درجة الامتصاص على جهاز Spectrophotometer عند درجة (420 nm) واستخرج تركیز البورون في عینة التربة باستخدام المنحنی الخاص بالمحالیل القیاسیة الذي رسم بعد قراءة درجات الامتصاص لحذه المحالیل.
  - ١٠ الحسابات تكون بالشكل التالي:

البورون في الترية (جزء بالمليون)= س× ٢

حيث ان: س= تركيز البورون من المنحنى القياسي (جزء بالمليون)

٢ = عامل التخفيف (التربة: محلول الاستخلاص)

#### ملاحظة

١ – حضر عينة تنظيم (blank) للمواد المستخدمة.

٧ – استخدم زجاجيات معاملة مسبقاً بحامض الهيدروكلوريك المركز.

# تقدير العناصر الكاتيونية الصغرى في التربة (Extractable micronutrient cations)

diethylen-)DTPA إن المواد المطلوبة في طريقة التقدير هي محلول الاستخلاص DTPA و DTPA و DTPA و و (etriamine pentuacetic acid و المنتخل و المنتخل من  $CaCl_2$  عرام من  $CaCl_2$  عرام من  $CaCl_2$  عرام من  $CaCl_3$  عرام من  $CaCl_3$  عرام من المنتخل المنتخل المنتخل المنتخل المنتخل عرام من مادة  $CaCl_3$  عرام من مادة  $CaCl_3$  عرام من المنتخل ال

المقطر. وبعد ذلك يتم تنظيم درجة تفاعل المحلول عند ٧,٣ باستخدام حامض الهيدروكلوريك ٦ عياري ويكمل الحجم الى لتر باستخدام الماء المقطر. محلول الاستخلاص النهائي هذا يضم ٥٠٠٠ مولار DTPA و ٢٠٠ مولار TEA] ، والمادة الاخرى المطلوبة في عملية التقدير هي المحاليل القياسية للعناصر الصغرى وتشمل

المتغنيز صفر، ١,٠ ، ١,٥ ، ٢,٠ جزء بالمليون

وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية :

- ١- اضف ٢٠ مل من محلول الاستخلاص المحضر الى ١٠ غرام من التربة الموضوعة في دورق الاستخدام حجم ١٢٥ مل وقم بعملية الرج باستخدام جهاز الرج (reciprocating shaker)
- Y قم بقياس Zn و Pe و Cu و Mn مباشرة في الراشح باستخدام جهاز الامتصاص الذري (Atomic absorption spectrophotometry) والمصباح (lamp) الذري الخاص بكل عنصر.

٣- الحسايات تكون بالشكل التاتي:

الزنك او الحديد او النحاس او المنغنيز في التربة (جزء بالمليون) = [التُركيز في الراشح (جزء بالمليون) – التركيز في عينة التنظيم]× ٧

حيث ان:

التركيز في عينة التنظيم = Blank

٢ = عامل التخفيف (١: ٢ تربة - نسبة الاستخلاص)

ان المواد المطلوبة هي خليط مولبدات الامونيوم وقنديت الامونيوم وحامض النتريك (Ammonium molybdate Ammonium vanadate in Nitric acid) والذي يحضر باذابة ١,٢٥ غرام من مولبدات الامونيوم في ٢٠٠٠مل من الماء واذاية ١,٢٥ غرام من مادة ammonium metavana date في معتمل من الماء الحار وتخلط المادتين المحضرتين في دورق حجم لتر واحد ويترك المخليط حتى يبرد وبعد ذلك يضاف ببطىء ٢٥٠ مل من حامض النتريك الى المخليط ويبرد ومن ثم يكمل الحجم الى لتر بالماء، والمادة الاخرى المطلوبة هي محاليل الفسفور القياسية التي تحضر باذابة ٢١٩٧، غرام من ٢٩٠٥ لا في لتر واحد من الماء المقطر وهذا المحلول يحتوي على ٥٠ جزء بالمليون ٩، ومنه بالامكان تحضير المحاليل القياسية حيث يؤخذ منه ١، ٢، ٣، ٤، و ٥ مل وتوضع في دورق حجم تحضير المحاليل القياسية حيث يؤخذ منه ١، ٢، ٣، ٤، و ٥ مل وتوضع في دورق حجم ما من ويكمل الحجم باستخدام الماء المقطر وهذة المحاليل الجديدة تحتوي على ١٠٠ مل ويكمل الحجم باستخدام الماء المقطر وهذة المحاليل الجديدة تحتوي على ١٠٠ مل ويكمل الحجم باستخدام الماء المقطر وهذة المحاليل الجديدة تحتوي على ١٠٠ مل ويكمل الحجم باستخدام الماء المقطر وهذة المحاليل الجديدة تحتوي على ١٠٠ مل ويكمل الحجم باستخدام الماء المقطر وهذة المحاليل المجديدة تحتوي على ١٠٠ من ١٠ من ١٠٥ من ٢٠ من ١٠ من ٢٠ م

وطريقة العمل تشمل النقاط التالية:

- ١ زن ٠,٢٥ غرام من عينة حبوب النبات الجافة المطحونة أو ٥,٥ غرام من مادة النبات الجافة غير الحبوب (Straw) وضعها في انبوبة الهظم سعة ١٠٠ مل.
- اضف ۳ غرام من خليط العامل المساعد (الذي يحضر بمزج كبريتات البوتاسيوم والسيلينيوم المطحونة الناعمة بنسب وزنية هي على التوالي ١٠٠: ١٠٠)، وكذلك اضف ٣ قطع من (pumice boiling granules).
  - ٣- اضف ١٠ مل من حامض الكبريتيك المركز وامزج جيداً.
- ٤ ضع الانبوبة في جهاز الهظم ونظم درجة الحرارة عند ٣٨٠ م واستمر بالهظم لمدة ٧ ساعة بعد ان يصبح المحلول راثقاً.
- ه- بعد اكنال الهظم اخرج الانبوبة من الجهاز وبردها واكمل الحجم الى ١٠٠ مل
   باستخدام الماء اللقطر .
  - ٦- قم بعملية الترشيح (ورق ترشيح رقم ١) واجمع الراشح في انبوبة صغيرة.
- حذ ١٠ مل من الراشح وضعه في دورق حجم ١٠٠ مل واضف اليه ١٠ مل من خليط مولبدات الامونيوم وفنديت الامونيوم في حامض النتريك واكمل الحجم الى
   ١٠٠ مل باستخدام الماء المقطر .

- اترك المحلول لمدة ٣٠ دقيقة من اجل تكون اللون وبعد ذلك قم بقراءة نسبة النفاذية
   بجهاز Spectrophotometer عند طول موجي قدره ١٠٤ نانوميتر.
- ٩ قم بقراءة نسبة النفاذية في محاليل الفسفور القياسية التي يجب ان يضاف اليها
   ١٠ مل من خليط العامل المساعد قبل اكال الحجم الى ١٠٠ مل بالماء المقطر
   وبعد ذلك ارسم المنحنى لهذه المحاليل بين النفاذية وتركيز الفسفور فيها.

١٠ – الحسّابات تكون بالشكّل التالي:

تقدير Mn ، Cu ، Zn ، Fe ، Na ، Mg ، Ca ، K ، P بطريقة الحرق الجاف للنبات :

وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية :

- ١- زن ٥,٠- ١ غرام من عينة النبات الجافة المطحونة وضعها في بيكر حجم ٣٠ أو
   ٥ مل .
- ٢ ضع البيكر في فرن (muffle furnace) وارفع درجة الحرارة تدريجياً حتى تصل الى درجة ٠٥٠ م.

٣- استمر في الحرق لمدة ٥ ساعة بعد تنظيم درجة الحرارة عند ٥٥٠ م.

- 3 -- بعد ذلك افتح واغلق الفرن من اجل التبريد السريع ، واخرج البيكر عندما يبرد من الفرن .
- ه اذب الرماد الذي تم الحصول عليه نتيجة عملية الحرق في ٥ مل من حامض الهيدروكلوريك ٢ عياري وامزج جيداً.
- ٦٠ بعد ١٥ ٢٠ دقيقة أكمل ألحجم (اعتيادياً الى ٥٠ مل) باستخدام حامض
   الهيدروكلوريك ٠,١ عياري.
- ٧- امزج جيداً واترك المحلول لمدة ٣٠ دقيقة وبعد ذلك قم بعملية الترشيح باستخدام ورق الترشيح رقم ٤٢.
- مقدر في الراشح الفسفور بطريقة اللون الاصفر باستخدام جهاز Colorimeter والبوتاسيوم والمغنيسيوم والزنك والبوتاسيوم والمعنيسيوم والزنك . Atomic absorption spectroscopy

٩- ملاحظة: ان تقدير عناصر Fe, Zn, Mn, Cu بهذه الطريقة تكون للنباتات ذات المحتوى العالى من السليكا. اما بالنسبة للنباتات ذات المحتوى العالى من السليكا فتستخدم طريقة الهظم الرطب.

#### تقدير البورون في النبات

إن المواد المطلوبة في التقدير هي حامض الهيدروكلوريك (١: ١) ومادة CaO والمواد المحلول المنظم و Azomethine- H والمحاليل القياسية للبورون (لاحظ طرق تحضيرها في تقدير البورون في التربة). وطريقة التقدير تشمل الخطوات التالية:

. زن ۱ غرام من مادة النبات الجافة وامزجها مع ۱ غرام من  $C_{*}O$  في جفنة خزفية .

· ٧ - ضع الخليط في الفرن عند درجة حرارة · • ه م والتي ترفع تدريجياً.

٣- استمر بالحرق لمدة ٦ ساعة على درجة حرارة ٥٠٠ م.

برد الفرن واخرج الجفنة ورطبها بخمسة قطرات من الساء المقطر (اي رطب الرماد) واضف ٣مل من حامض الهيدروكلوريك (١:١)، وسخن على حام بخارى لمدة ٢٠ دقيقة واتركها لمدة ساعة عند درجة حرارة المختبر.

٥- رشح باستخدام ورق الترشيح رقم (١) في دورق حجم ٥٠ مل واكمل الحجم
 باستخدام الماء المقطر

٦- التقدير يكون بنفس الطريقة التي استعملت لتقدير البؤرون باستخلاصه من التربة باستخدام الماء الحار.

٧- الحسابات تكون بالشكل التالي:

تركيز البورون في النبات (جزء بالمليون)= تركيز البورون من المنحنى القياسي (جزء بالمليون × ٠٠ (عامل التخفيف اي آخر حجم للهظم).

اما بالنسبة لتقدير النيتروجين في التربة والنبات الكلي او غير الكلي فهناك العديد من الطرق المستخدمة لذلك ولكثرتها فيترك لمدرس المادة اختيار الطريقة المناسبة حسب الامكانات المتوفرة من الاجهزة والمواد الكيمياوية والمستلزمات الاخرى المطلوبة.

رابعاً: الاختبارات البايولوجية: ان استخدام النبات طريقة من يُرق معرفة مدى الحاجة الى التسميد بعد من الطرق المهمة لتقدير خصوبة التربة ومعرفة مقدرتها الامدادية للعناصر الغذائية. ومن الاختبارات البايولوجية :

١- التجارب الحقلية التابعة للهيئات البحثية العلمية.

 ٢- التجارب الختبرية وتجارب البيوت الزجاجية وهذه تشمل تجارب متشرلش ونيوباور وغيرها من التجارب.

٣- التجارب في حقول المزارعين.

٤- نجارب الأحياء الدقيقة. وهذه تشمل استعال الكائنات الحية الدقيقة مثل Azotobacter او Azotobacter تربع هذه الكائنات على قرص من التربة او في دوارق وتغذى بمحلول غذائي كامل ماعدا العنصر المراد دراسته وتوضع بعد ذلك في حاضنة معينة يقدر بعدها كمية النمو التي تناسب مع كمية العنصر في التربة.

خامساً: استعال النظائر المشعة: بعد ان تمكن العلماء من استخدام النظائر المشعة في الدراسات الخاصة في خصوبة التربة وتغذية النبات وخاصة تقدير وتقييم جاهزية العناصر الغذائية. ونظراً لانتشار النظائر المشعة لعدد من العناصر فقد اصبح من الممكن استخدامها في تقويم خصوبة التربة. وهذا الاساوب قابل للتطبيق بصورة خاصة للعناصر ذات النظائر المشعة مثل P-32 و P-32. ان الفكرة الاساس للنظائر المشعة تعتمد على الاشعة الصادرة من النظائر التي تحفز عملية تتبع مصيرها ونهايتها داخل التربة. وهذه النظائر تتوازن مع جزء العنصر الثابت العائد لها داخل التربة الذي يمكن الحصول عليه من لمدن النبات. وعلى هذا الاساس يمكن معرفة درجة خصوبة التربة من حيث محتواها من العنصر الغذائي.

# 17.3 طرق اضافة الأسمدة

بعد ان يتم تقويم التربة من حيث درجة خصوبتها وامدادية النبات بالعناصر الغذائية وتقدير احتياجها من العناصر الغذائية التي يجب ان تضاف الى التربة على شكل أسمدة ، فأنه يجب اختيار نوعية السهاد وكميته ، ويعد ذلك اختيار الطريقة المناسبة لاضافته ، وذلك لكون طريقة الاضافة من أهم النقاط التي يجب مراعاتها في النظام التسميدي من أجل التوصل الى النتائج المتوخاة من اضافة الأسمدة للتربة لزيادة الانتاج كما ونوعاً. ومن أهم طرة اضافة الأسمدة هي :

١- طريقة النثر: في هذه الطريقة تضاف الأسمدة بصورة منتظمة على سطح التربة قبل
 ازرحة أو بعدها مباشرة مراعى فيها التوزيع الجيد، وفي بعض الأحيان يمكن أن تقلب

الأسمدة المنثورة على سطح التربة مع سطح التربة في المناطق الرطبة وفي الزراعة بدون حراثة يمكن أن تكون هذه الطريقة لاضافة الأسمدة ملائمة ومناسبة. ولا يوصى باضافة الأسمدة الفوسفاتية بهذه الطريقة ، إذ ان هذه الطريقة تتيح للفسفور الاتصال بجزيئات التربة وبمساحات سطح تحميرة مما يشجع على تثبيت الفسفور.

٧- طريقة Side band: في هذه الطريقة تضاف الأسمدة على شكل أحزمة أو شرائط على جانبي خط زراعة البذور أو النباتات أو على جانب واحد. وهناك مكاثن وآلات خاصة لوضع الأسمدة على بعد ٥-٨سم من موضع البذور وبعمق ٣-٥سم يجب أن تعطى عناية كبيرة لهذه الطريقة ، إذ بتطلب ضبط الآلات الواضعة للسهاد وتوزيعه على المسافات المقررة لتلافي الاضرار.

٣- طريقة وضع الأسمدة على خطوط: يمكن استعال الباذرات لوضع الأسمدة بهذه الطريقة مع البذور عند البذار. عند اضافة الأسمدة بمعدلات عالية فأن هذه الطريقة ربما تؤدي الى تأخر الانبات وفي بعض الحالات تؤدي الى خفض الحاصل.

٤ - طريقة اضافة الأسمدة بعد انبات البذور: وفي هذه الطريقة يمكن أن تضاف الأسمدة نثراً Top dressed للنباتات مثل محاصيل الحبوب أو المحاصيل العلفية ، أو يمكن أن تضاف الأسمدة الى جانب خط الزراعة side dressed كما هو الحال في محاصيل القطن والذرة الصفراء.

أما من حيث اضافة الأسمدة السائلة فهناك عدة طرق للاضافة ومن أهمها:

1- الاضافة المباشرة للتربة: في هذه الطريقة يجب أن تستعمل الآلات والأجهزة الخاصة لاضافة الأسمدة السائلة أو الأسمدة الواقعة تحت ضغط خاص. تستعمل البراميل المصنوعة من مادة الاستيل أو البلاستيك لوضع الأسمدة المركبة فيها، أما الأسمدة المنيتروجينية السائلة فينصح فيها باستعال مادة الألمنيوم في صناعة البراميل الخاصة لوضع الأسمدة فيها. تستعمل مادة الاستيل المطلي للبراميل الخازنة لسهاد anhydrous والأسمدة السائلة الموضوعة تحت ضغط عصم أن تحقن بأجهزة خاصة الى داخل التربة لمنع فقد النيتروجين بالتطاير والعمق الجيد هو ١٥ سم للأسمدة السائلة الاخرى.

٢-- الإضافة مع مياه الري: يمكن إضافة سماد الامونيا، ومحاليل النيتروجين، وحامض الفسفوريك وفي بعض الحالات إضافة الأسمدة الكاملة مع مياه الري مما يؤدي إلى ذوبانها وانتقالها إلى محلول التربة. هذه الطريقة لاتحتاج إلى أجهزة خاصة للاضافة.

٣- الاضافة عن طريق الرش على النباتات: للأوراق القابلية على امتصاص المعناصر العذائية وذلك عن طريق الثغور ومن ثم تنفذ تلك العناصر الى داخل الفراغات الهوائية. والطريق الآخر عن طبقة الكيوتكل من خلال التشققات وكذلك فأن مادة الكيوتكل تكون نفاذة للهادة والمحاليل بصورة جزئية. وفي حالة الاضافة بطريقة الرش يجب أن تتذكر بأن كمية قليلة فقط من العناصر الغذائية تؤخذ بهذه الطريقة مقارنة بما يحتاجه النبات وخاصة العناصر التي يحتاجها النبات بكيات كبيرة، مثل النبتروجين، والفسفور والبوياسيوم، لهذا فأن رش النباتات بهذه العناصر الثلاثة لاتكون عملية (عدا اليوريا التي تمتص بصورة سريعة وتمثل داخل خلايا الورقة). وهذه الطريقة عملية وإيجابية في حالة اضافة العناصر الغذائية مثل الحديد، والنحاس والزنك والمنغنيز وذلك لكثرة المشاكل المتسبة لها عند اضافتها للتربة، تلك التي تقلل من جاهزيتها للنبات.

من العوامل التي تؤثر في عملية امتصاص العناصر الغذائية من لدن النبات والمضافة بطريقة الرش هي:

١ - درجة الحراة: في الجو الحاريكون تطاير الماء للمحلول الغذائي المضاف بطريقة الرش عالياً مما يسبب تجمع الاملاح على الاوراق ويؤدي الى زيادة تركيز العنصر المضاف مسبباً حرقاً للاوراق. ومعالجة هذه النقطة يكون عن طريق:

أ- استعال محاليل ذات تراكيز منخفضة.

ب- تضاف المحاليل في الظروف الباردة ، وعند وجود غيوم او في الصباح الباكر.

٢- درجة الرطوبة: يؤدي جفاف سطح الورقة الى زيادة معدل امتصاص الاوراق
 للعناصر الغذائية على شكل محاليل.

 ٣- عمر الاوراق: يزداد معدل امتصاص المحاليل المغذية من لدن الاوراق الحديثة الناضجة مقارنة بالاوراق المتقدمة في العمر. ٤- هناك عوامل الحرى توثر في درجة امتصاص العناصر الغذائية المضافة بطريقة الرش من لدن اوراق النباتات مثل عوامل البيئة الاخرى كالضوء والرياح ، والتركيب الكيميائي لحاليل الرش ودرجة حموضة المحاليل المغذية .

## 17.4 خلط الأسمدة

يقصد بخلط الأسمدة هنا: هو الخلط الميكانيكي وليس الكيميائي ويحصل هذا عن طريق اختيار مواد سمادية مناسبة لكل من العناصر السهادية الثلاثة النيتروجين، والفسفور والبوتاسيوم ( $N_s$ ,  $P_s$ O $_s$ ,  $K_s$ O) وخلط بعضها ببعض بالنسب والكيات المناسبة في اجهزة خلط ميكانيكية من اجل التجانس التام. وهنا يجب ان نذكر عدداً من التعاريف الخاصة بالأسمدة المخلوطة ومن هذه التعاريف: انها السهاد الكامل، ويقصد به السهاد الذي يحتوي على العناصر السهادية الرئيسة الثلاثة اما السهاد غير الكامل فهو السهاد الذي يحتوي على عنصرين منها فقط. يكتب تحليل السهاد المخلوط على (العبوة) بأرقام تعبر عن النسبة المثوية لكل من  $N_s$ 0 و  $N_s$ 0 والسهاد 0:15:10 يحتوي على  $N_s$ 0 و  $N_s$ 0

الامثلة الحسابية الآتية توضح طريقة حساب النسب المئوية والكميات اللازمة من الاسمدة الخساس لصنع الأسمدة المخلوطة:

المثال (1): حضر طناً واحداً لسهاد خليط يحتوي على النسب الآثية 5: 10:10 اذا توفر لديك الاسمدة الآثية:

۱ – كبريتات الأمونيوم ۲۱٪ N.

 $P_2O_5$  / ۲۲ – ۱۸ السويرفوسفات ۲۸ / ۳۵

٣− سماد كلوريد البوناسيوم ٩٠ ٪ 10 K<sub>2</sub>O

#### طريقة الحساب

الطن الواحد من السهاد المراد تحضيره يحتوي على:

٥٠ كغم من النيتروجين

۱۰۰ کغم من P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>

۱۰۰ کغم من K<sub>2</sub>O

1 × 1 ···

--- = ٥٠٠ كغم من السماد الفوسفاتي سو برفوسفات نحتاج للحصول على الدي المحدد ٢٠٠ كغم ، P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> .

= ۱٦٦,۷ كغم من السماد البوتاسي كلوريد البوتاسيوم نحتاج للحصول على ١٠٠ كغم K<sub>2</sub>O .

 $1.5, \lambda = 177, V + 0.0 + 774, 1$  کغم  $1.5, \lambda = 177, V + 0.0 + 774, 1$  کغم مادة مالئة  $1.5, \lambda = 1.5, \lambda = 1.5$ 

مثال (٢) : حضّر طن واحد لساد خليط يحتوي على النسب 14: 14: 5 اذا توفر لديك الاسمدة الآتية :

N / ۲۹ كلوريد الامونيوم ۲۹ / N

 $P_2O_5$  / ۲۹ الصخور الفوسفاتية المطحونة  $P_2O_5$ 

 $K_2O$  /0 • البوتاسيوم • •  $K_2O$ 

# طريقة الحساب

×

۲,۲۲ + ۲,۲۸۶ + ۲۸۰ = ۲,۰۰۰ کفم است. ۱۱۰۰ - ۲,۰۰۰ = ۲,۶۶ کفم مادة مالئة

المثال (٣): لديك ٣٣,٥٪ نترات الامونيوم ، 46:40 ، وكلوريد البوتاسيوم ، احسب الكية اللازمة لتجهيز طن واحد من 5:10 ،20

# طريقة الحساب

في الطن من السماد الخليط نحتاج الى ٢٠٠ كفم نيتروجين ٢٠٠ – ٣٩.٠٦ = ١٦١ كفم نيتروجين نحتاج

7/7 + 7,000 + 7,000 = 7,000 کغم 7/7 + 7,000 کغم مادة مالئة 7/7 - 7,000 کغم مادة مالئة

المثال (\$): لديك ٢٠٪ كلوريد البوتاسيوم ومحلول للنيتروجين ٤٠،٤٪ وسوبر فوسفات ٢٠٪ وسوبر فوسفات ٢٠٪ أما الكمية اللازمة من هذه الاسمدة لعمل طن من سماد خليط بنسب ٢٤ :24 :4.

# طريقة الحساب

١٠ البوتاسيوم نحتاج للحصول على

۱۲۰ کفم K<sub>2</sub>O

لحساب الكمية اللازمة من الاسمدة الفوسفاتية للحصول على ٧٤٠ كغم نتبع ماياتي : ١٠٠٠ – ٢٩٩ = ٧٠١ كغم نحتاج من السهاد الفوسفاتي

# 17.5 الاختبارات اللازمة للتعرف على أهم الاسمدة الاسمدة النتروجينية

اولاً: نترات الكالسيوم

ره . صرف المتعرف على هذا السهاد تجرى اختبارات للامونيوم في المادة الصلبة للسهاد حيث : يغلى جزء من المادة الصلبة للسهاد مع الصودا الكاوية المركزة والنتيجة :

١- تصاعد راعة الامونيا

٢- تغير لون ورقة عباد الشمس الحمراء المبللة بالماء الى اللون الازرق عند تعرضها للمحلول.

تجرى كذلك اختبارات على المستخلص المائي للسهاد الذي يمكن الحصول عليه عن طريق اذابة ١ غم من السهاد في ١٠ مل من الماء المقطر ويرشح ويختبر في الراشح:

١- النترات: يوضع جزء من الراشح في انبوية اختبار ويضاف اليه قليل من حامض
 الكبريتيك المركز ثم:

آ ـ تبرد محتويات الانبوية بالماء

ب- تضاف كمية قليلة من محلول كبريتات الحديدوز الى محتويات الانبوية عن طريق جدار الانبوية.

والنتيجة هي تكون حلقة سمراء عند سطح الانفصال بين المحلولين.

الكالسيوم

١- يضاف الى المستخلص المائي كمية قليلة من حامض الخليك

٢ - واوكزالات الامونيوم

٣- تسخين المحلول

النتيجة تكون راسب ابيض من اوكزالات الكالسيوم

# ثانياً : كبريتات الامونيوم

١ -- في المادة الصلبة للسهاد يجري اختبار وجود الامونيوم وباتباع الخطوات التي ذكرت في السهاد نترات الكالسيوم.

٢ - اما في المستخلص المائي للسهاد (يحضر المستخلص بنفس الطريقة التي عضر بها مستخلص سماد نترات الكالسيوم) فيجري اختبار:

الكبريتات: يضاف حامض الهيدروكلوريك المخفف وكلوريد الباريوم الى جزء من الراشح، والنتيجة تكون راسب ابيض من كبريتات الباريوم.

# ثالثاً: نترات الامونيوم

في هذا السهاد يكشف عن النترات والامونيوم حسب الاختبارات التي مر ذكرها.

### رابعاً: اليوريا

لاختبار سماد اليوريا توضع كمية قليلة من حبيبات السماد في انبوبة اختبار وتعرض الانبوبة بعد ذلك لمصدر حراري والنتيجة

١ - تصاعد رائحة الامونيا المتحررة

٢- اليوريا الماثعة تتحول الى مادة صلية

٣- المادة الصلبة المتكونة تبرد ثم تذاب في ٣-٥ مل من الماء ويضاف بعد ذلك الى المحلول قطرة واحدة من محلول كبريتات النحاس المخفف وبعد ذلك يضاف ٢-٣ قطرة من هيدروكسيد الصوديوم ثم يرج المحلول. النتيجة تكون لون أرجواني ناتج عن تكون مركب النحاس-البيوريت وحسب المعادلة الآتية:

2CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> → NH<sub>3</sub> + NH(CONH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> Biuret

#### الاسمدة الفوسفاتية

للاسمدة الفوسفاتية سوف نتخذ سماد السوير فوسفات مثالاً على اختبار الاسمدة الفوسفاتية (إذ يكون اختبار الفوسفات متشابهاً في كل الاسمدة الفوسفاتية).

يؤخذ جزء من مادة السياد الصلبة وتوضع في انبوبة ويضاف اليها قليل من الماء ثم ترج، وبعد ذلك ترشح وتجري الاختبارات الآتية على الجزء الذائب في الماء.

#### ١ - الفوسفات

أ- يؤخذ ٢ مل من الراشح الرائق ويضاف اليه قليل من حامض النتريك.

ب \_ يسخن ويضاف ه مل من محلول موليبدات الامونيوم فيكون النتيجة راسباً اصفر من فوسفو موليبدات الامونيوم.

٧- الكالسيوم: يضاف الى جزء من الراشع قليل من حامض الخليك ثم أوكزالات
 الامونيوم ثم يسخن المحلول فيتكون راسب ابيض من اوكزالات الكالسيوم.

٣- الكبريتات: يجرى نفس الاختبار للكبريتات كما ذكرت في سماد كبريتات الامونيوم.

#### الاسمدة البوتاسية

للاسمدة البوتاسية سوف نأخذ سماد كبريتات البوتاسيوم مثالاً على اختبار الاسمدة البوتاسية.

#### كبريتات البوتاسيوم

في اختبارات المادة الصلبة للسهاد يجري الكشف عن البوتاسيوم في السهاد وذلك بأخذ جزء من السهاد واستعال سلك البلاتين وزجاجة الكوبلت حيث يعطي لوناً احمر كلون الطين.

كذلك يجري اختبار للبوتاسيوم في المستخلص المائي وذلك بأن يضاف الى المستخلص المائي الخالي من الامونيوم (يسخن المحلول اذا وجد الامونيوم بهيدروكسيد الصوديوم للتخلص من الامونيوم لانها تكون نفس الراسب الاصفر مع المحلول المستخدم في الكشف عن البوتاسيوم) بضع نقاط من محلول الايثايل ثم قليل من محلول كوبلتي ازوتيت الصوديوم فيتكون راسب اصفر.

ا 17.6 معلومات مهمة -- -- -- -- ---

الجدول (٥٦) الرموز الكيمياوية ، والاعداد الذرية ، والاوزان الذرية للمناصر بحسب تسلسلها في الجدول الدوري

المتصر	الرمز	المدد الذري	الوزن الذري
١ _ الهيدروجين	Н	١	١,٠٠٨
۲ ـ الهيليوم	He	₹	£,
٣ _ الليثيوم	Li	٣	3,46
s _ البريليوم	Ве	ŧ	4,41
ه ــ البورون	В	` •	1+pA+
٦ ــ الكربون	C	7	17,41
٧ ــ النيتروجين	N.	٧'	16,41
ء _ الاوكسجين	o ·	A	17,
4_ الفلور	F	4	<b>M</b> ,**
۰۰ _ النيون ۱۰ _ النيون	Ne	<b>\</b> 0	₹+,₹+
۱۱ ــ الصود يوم	Na	**	<b>**</b> **
١٢ ــ المغنيــيوم	Mg	14	75,71
۱۳ ـ الالمنيوم	<b>A</b> 1	14	<b>73,5</b> A
۱۵ _ السليكون ۱۵ _ السليكون	Si	18	7A,1-
۱۵ ــ الفسفور	P	10	<b>*</b> **
۱۹ ــ الكبريت	S	17	₹₹,Ъ
٧٧ _ الكلور	Cl	14	Te,e-
١٨ _ الارجون	Ar	W	T3,4+
۱۹ _ البوتاسيوم	K	19	44,4
۲۰ _ الكالسيوم	Ca	٧.	£+,5+
۲۱ _ السكانديوم	Sc	44	£0,
۲۲ _ التيتانيوم	Tí	77	£V,4+
۲۲ ــ الفانيديوم	<b>v</b>	77	0-,4-
٢٤ ـ الكروم	Cr	76	# ¥ ,**
20 _ المنفنيز 70 _ المنفنيز	Mn	Te	41,4+
٢٦ ــ الحديد	Fe	**	•ø,A•

تكملة جدول (٥٩)

******				
	الوزن الذري	المدد الثري	الرمز	العنصو
	۰۸,۹۰	77	Co	۲۷ _ الکوبلت
	•A,V•	TA	Ni	۲۸ _ النيكل
	77,00	75	Cu	۲۹ _ النحاس
	10,50	٣٠	Zn	٣٠ _ الزنك ( الخارصين )
	74,4		Ga	۲۱ _ الجاليوم
	<b>YY,%</b>	**	Ge	۲۲ _ الجرمانيوم
	48,44	77	As	۲۳ ــ الزرنيخ
	V4,	718	Se	۲۴ بـ السيلنيوم
	V4,4+	<b>Y</b> •	Br	۳۵ ــ البروم
	AT,A+	171	Kr	۳۶ ـ الكريبتون
	۸۵,0۰	TV	Rb	۲۷ ـ الروبيديوم
	AY,7-	TA	Sr	۲۸ ــ السترنشيوم
	. ۸۸,4•	74	Y	۲۹ _ اليتريوم
	41,40	<b>1</b> •	Zr	۱۰ ــ الزركونيوم
	47,4-	41	Nb	۱۱ ــ النيوبيوم
	40,40	87	Mo	۴7 _ الموليبدنيوم 87 _ الموليبدنيوم
	( 44,00)	£٣	Tc	٣٤ _ التكنيتيوم
	1=1,1=	4.6	Ru	٤٤ _ الروثينيوم
	1-7,4-	£0	Rh	ه؛ _ الرود يوم
	1-1,1-	43	Pd	7) _ البلاديوم
	14V, 4+	47	Ag	٧٤ _ الغضة
	117,6-	£A.	Cd	44 _ الكادميوم
	<b>\\</b> \$,A*	64	Ĭn	es _ الانديوم
	114,70		Śn	٠٠ ــ القصدير
	171,40	47	Sb	٥١ _ الاقتيمون
	\$7.7°	ΦŸ	Te	٥٠ _ التيلوريوم
	177,4+	<b>4</b> T	1	٠٠ ــ اليود ٢٠ ــ اليود
	W1,T-	<b>b</b> (	Хe	ة ـ الزينون
	WT,4+	••	Ca	۰۰ ــ الميزيوم ۰۰ ــ الميزيوم
	WY,TE	•3	Ba	٢٥ ــ الباريوم ٢٥ ــ الباريوم

# تكملة جدول (٥٦)

17A,4+	٥٧	La	٧٥ _ الانثانوم
16-,1-	٥A	Ce	٥٨ ــ السيريوم
18+,4+	44	Pr	٥٩ _ البراسيود يميوم
188,7-	1.	Nd	٦٠ _ النيود يميوم
1EV	11	Pm	١١ ـ البروميثيوم
10-,1-	77	Sm	٦٢ ــ الساماريوم
107,**	75	Eu	٦٢ ـ اليورو بيوم
104,4.	3.6	Gd	٦٤ _ الجادولينيوم
104,40	97	Тъ	٦٥ ــ التربيوم
177,0+	77	Dy	٦٦ _ الدسبروزيوم
178,40	77	Но	٦٧ _ الهوليوم
1714,170	٦٨	Er	٦٨ _ الاربيوم
۱٦٨,٩٠	14	Tm	٦٩ الثوليوم
<b>WT,</b> ••	٧٠	Yb	۷۰ _ اليتر بيوم
Wa,	Α/	Lu	٧١ _ اللوتيتيوم
WA,	٧T	Hf	٧٢ _ الهفنيوم
W+,4+	YT	Ta	٧٣ _ التانتالم
WT,4+	Af.	<b>₩</b>	٧٤ _ التنجستن
<b>W1,1</b> *	٧a	Re	۷۰ ــ الرنييوم
<b>14.,4.</b>	77	Os	٧٦ ـ الوزميوم
MY,»	<b>YY</b>	Îr	۷۷ ــ الريديوم
140,	٧٨	Pt	٧٨ ــ البلاتين
MV,**	V4	Au	٧٩ _ الذهب
711,71	Å٠	Hg	۸۰ ــ الزئبق
T+1,1+	Al	Ti	۸۱ ــ الثاليوم
Y-Y,	AT	Pb	۸۲ د د ا
Y+"	AT	Bi	۸۳ ــ البزموث
( Y+, <del></del> )	A£	Po	۸۴ ــ البولونيوم
( Th; )	Ao	At	٨٥ _ الستاتين
***,** )	7.4	Rn	۸۹ ــ الرادون
****** }	AY	Fr	۸۷ ــ الفرانسيوم
***** )	AA	Ra	۸۸ ــ الراديوم

دول ( ۵٦)	تكبلة ج
-----------	---------

( TTV, )	A4	Ac	۸۹ ــ الكتينيوم
TTT,	4.	Th	۹۰ ـــ الثوريوم
( ***)	41	Pa	٩١ _ ألبروتكتينيوم
YTA,	47	U	. حد اليورانيوم ٩٢ ــ اليورانيوم
( **** ) -	47	Np	۹۳ ـــ النبتونيوم
( ***,** )	48	Pu	٩٤ ــ البلوتونيوم
(747,11)	40	Am	90 _الأمر يكيوم 10 _الأمر يكيوم
( TiV, )	11	Cm	٩٦ ــ الكوريوم
( 169,00)	44	Bk	۹۷ ــ البركليوم
( T#V, )	44	Cf	۸۰ ــ الكالفورنيوم ۸۵ ــ الكالفورنيوم
( **1,4-)	44	Es	۹۹ ــ الانيشانيوم
( TeT, · · )	100	Fm	۱۰۰ ــ الفرميوم
( ***,** )	9=9	Md	۱۰۱ ــ المندليفيوم
( TeT, )	1-1	No	۱۰۲ _ النو بليوم
( YeV, )	1-4"	Lw	۱۰۳ ـ الورنسيوم

الاوزان الذرية التي تبين الاقواس توضح عدد كتلة النظير الاكثر استقرارا من العناصر المشعة . اي النظائر الاطول عمرا للعناصر النشطة الاشعاع .

الجدول (٥٧) يبين نسبة النيتروجين والفسفور والبوتاسيوم في الفضلات العضوية ·

المادة العضوية	N %	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> %	K <sub>2</sub> O %	
Dried blood	10 _ 15	۳,۰	١,٠	
Blood meal	10	٧,٣	٧,٠	
Fish Scrap, acidulated	> <b>-</b> ∀	**_ 1	_	
Fish scrap, dried	4	Τ,*	_	
Cotton seed meal	V _ 1	۳,۵	1,0	
Castor pornace	a,6	1,0	1,7	

تئبلة جدول (٥٧)

1,+	1,*	- N,+	Linseed meai
٠,٢	Y1,+	€,•	Bone meal
Plan	Τ*,*	<b>\</b> ,-	Steamed bone meal
alia.	rs,*	Y,a	Dissolved bones
1,≠	1,4	1,7	Pourtry manure (dried)
-,⊤●	*,19	F74*	Cattle manure
τ,Τ.α	+1/4	1,44	Horse manure
•,11	-,21	٠,٦٠	Swme manure
*,16	۲۳۱-	+,==	Sheep manure
Ψ,*	*, Y *	*,78	Seaweed (dried)
	^,-	<b>∀</b> ₃⁴	Tankage

الجدول (٥٨) عدد من التحويلات الكيمياوية المهمة في تمثيلات التربة ، النبات والاسماة الكيمياوية .

P	S tate <b>X</b>	$Ca_3(PO_4)_2$	NH,	1,71 × N
R	* 541 X	KCI	WI 45	7,14 × P
<b>K</b>	** 1,84 X	K2\$O4	_	ola o F ott × P₂O,
Ca	* 'A* X	CaCO,		M×× F2O; N×× K
Ca	** 513 X	CaSO <sub>4</sub>		SAT X K <sub>2</sub> O
Mg	* Via X	MsCo.		M ∧ K <sub>2</sub> O M × Ca
Ms	≅ ',†• <b>x</b>	Maso.		VEX CaO
\$	X 17," =	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>		
\$	Total X	CISO4	* •	AV x Mg
Mg(OH	X 12,1 # 1	Mg	<b>4</b> 0	Tex MgO
CICO1	- 1,a. X	Ci		7" X \$
CHOHI	h = 1,46 X	Ca		17 x SO <sub>4</sub>
Maco,	m 7,5- X	Mg	_ '	tt x HNO tt x H <sub>2</sub> PO

المجدول (99) تكافئ (Ionic Valences) الايونات السوجبة

S C 85 % R	الكوبلت ( الكوبلتيك )	+ ا رباعية التكافؤ
Mn*** ( المنفيز ( المنفيز المنفيز المديديا ) و المديد ( المديديا ) و الكليموث الكروميات ) و المنافز و الكروميات الك		+ ۳ ولائية التكافؤ
الكروم (الكروموز ) الكروم الكروموز ) الكاوميوم الكاوميوم الكاوميوم الكاوميوم الكروموز ) الكاوميوم الكروموز ) الكاوميوم المنتوانتيوم المنتوانتيوم المنتوانتيوم المنتوانتيوم المنتوانتيوم المنتوانيوم الكرومون المنتوانيوم الكرومون المنتوانيوم المنتوانيوم الكرومون الكرومو	النعاس ( النعاسيك ) الماسلاط ( الزئيق ( الزئيقية ( الزئيقية )	۲ + ۲ شائية التكافؤ
اللشوه النساس ( النبساس	الهيدروجين H+ الامونيوه NH <sub>4</sub> +	۱ + ۱ ا حادیة التکافؤ

الجدول (٦٠) تكافؤ (acade Valence) الايونات السائبة

													Fe(	, Co	BO, سيانيد العدينوز BO,	_ ، ربامية التكانو
					,	<b>30</b> 3		$O_2$	9	بين ¨ HPO	\$0 <sub>4</sub>	C2O4	Fe(CN) Ct. st. stable Life Ct. O7-	CO4		ثلاثية التكافؤ ثلاثية التكافؤ
PO, -	HSC	HCO,	NO."	NO	Clo <sub>4</sub> -	-رcio الكبريتيث	الكبريتيا الكبريتيا	-CIO ليبروكسيد	الأوكمية	B الفوسفات أحادية الهيدروج	-Cl الكبرينات	الاوكزالات		_	-HO الكار بونات	۳ _ نتائية التكافل
ميتافوسفيت	الكبريتات البيدروجينية - HSO	البيكار بونات	النتريث	النترات	البيركلوريت	الكلوريت - وا	الكلورات	ها يبوكلورات ٦	الغ	البروم	الكلوريد	القلوريد	CH,H,O;	CH,COO-	الهيئروكسيد	- ١ احادية التكافؤ

العدول (11) درجه يُعامل التقريبية التي عندها تترسب الهيدروكسيدات والاوكسيدات لعدد من العناصر.

المركبات	درجة التفاعل ( PH )
Sn(OH), Sh(OH),	اقل من ۱
Sb(OH), Bi(OH),	T T
Fe(OH), Hg;O, HgO, Sn(OH);	t _ r
Cr(OH), Ak(OH),	* _ *
Pb(OH), Cu(OH), Fe(OH),	$r \perp v$
CO(OH), Ni(OH), Zn(OH), Cd(OH	A = Y
Ag <sub>2</sub> O, Mn(OH) <sub>2</sub>	4 = h
Mg(OH) <sub>2</sub>	l)
Ba(OH) <sub>b</sub> , Sr(OH) <sub>b</sub> , Ca(OH) <sub>b</sub>	اکثر من ۱۱

الجدول (٦٢) يوضح تغير النون ومدى درجة التفاعر (AH) لتغير النون لعدد من انسبه المهدة.

لمبغة	مدى درجة التماعل لثغير اللون	تغير اللون الى	المذيب
Methyl violet	7:- 7	اصعر ، ازرق ، ينفسجي	الماء
Thymol blue		الاحمر الى الاصفر	الماء+ هيدروكبيد انصود بوم
Orange IV	<b>Γ</b> 3+ <b>Γ</b>	الاحمر الى الاصفر	الماء
Benzopurpurin 4B		البنفسجي الى الاحمر	-۳ ٪ ال <b>كحو</b> ل
Methyl orange		الاحمر ألى البرتقالي الى الاصفر	الماء
Bromphenol blue	$4/3 \pm 7/2$	الاصفر الى البنفسجي المزرق	الماء+ هيدروكسيد الصوديوم
Congo red	$\bullet_{i^*} = \tau_{i^*}$	الازرق الى الاحمر	٧٠ ٪ الكحول
Bromcresol green		الاصفرار الى الازرق	المأء+ هيدروكسيد الصوديوم
Methyl red		الاحمر الى الاصفر	الماء+ هيدروكسيد الصوديوم
Chlorphenol red		الاصفر اق الاحمر	المأء+ هيدروكسيد الصوديوم
Bromcresol purple	$\tau, \bullet = \Lambda, \Gamma$	الاصفر الى الارجواني	الماء+ هيدروكسيد الصوديوم
Litmus	$A_iT = t_i \phi$	الاحمر الى الازرق	الهاء
Bromthymol blue	Y/1 = 1/2	الاصفر الى الازرق	المادخ هيدروكميد الصوديوم
Phenol red	۸,۲ <b>–</b> ۲,۸	الاصفر اتى الاحمر	الماء+ هيدروكسيد الصوديوم
Thymol blue	5,5 = A <sub>2</sub> - 1	الاصغر الى الازرق	الماء+ هيدروكسيد العبوديوم
henolphthalein	15.5 - A.T	عديم أللون ائي الاحمر	۷۰ ٪ الكحول
l'hymolphthalein	$w_i \sigma = 4, \tau - 1$	الاصفر الى الازرق	۷۰ ٪ الکھول
Alizarin yellow R	17,0 - 10,0	الاصفر الى الاحمر	۲۰ ٪ الكمول
ndigo carmine	W 11,4 I	الازرق الى الاصغر	.ه ٪ ال <b>كح</b> ول
rinitrobenzene		عديم اللون الى البرتةالي	۷۰ ٪ الكحول

# الجدول (٩٣) يوضح بصورة عامة قابلية ذوبان الاملاح والقواعد المعروفة

---PO» ، ---CO كل الكاربونات والفوسفات غير قابلة للذوبان عما كاربونات وفوسفات الصوديوم ، والبوتاسيوم والامونيوم ( عديد من حوامض الفوسفات -CI كل الكلوريدات قابلة للنوبان عدا Hg:Cl: ، AgCl و PbCl: PbCl قليلة النوبان في العاء البارد، ومتوسطة النوبان في العاء \*، Kar, Kr, NH كل إملاح الصوديوم والبوتاسيوم والامونيوم قابلة للنوبان ماعدا عدد من الاملاح غير الممرونة مثل . K2NaCO(NO2) ، Nash2O7 --> كل الكبريتيدات غير قابلة للنوبان ماعدا كبريتيدات الصوديوم والبوتاسيوم والكبريتيدات القاعدية للكالسيوم والمغنيسيوم Ag كل أملاح الفضة غير قابلة للذوبان ماعدا وAgC1O و AgC1O و AgC2H3O2 و AgS3O فهي متوسطة الذوبان). ---SO كل الكبريتات قابلة للنوبان عدا م880 و BaSO، ، CaSO،) PbSO، فهي قليلة النوبان) -رورH<sub>2</sub>O<sub>2</sub> كل المغلات قابلة للشويان ( فقط مهورH<sub>2</sub>O<sub>3</sub> فات درجة فويان متوسطة ) K,PtCli, (NH,),PtCli, (NH,),PtCli, (NH,),NaCO(NO,), الله القربان خال (HaPOa) و (Ca(HaPOa) المابلة القربان خال -,NO كل النترات قابلة للقربان

	القاعدة		الحامض	
	ClO <sub>4</sub> <sup>-</sup>	НСЮ <sub>4</sub>	البيروكلوريك	نخ <u>ال</u>
	Cl	HCI	و حامض الهيدروكلوريك	<u>.</u>
	NO <sub>3</sub>	HNO <sub>3</sub>	، حامض النتريك	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	HSO <sub>4</sub>	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	حامض الكبريتيك	<u></u>
	HC <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	$H_2C_2O_4$	حامض الاوكزاليك	
	SO <sub>4</sub>	HSO <sub>4</sub>	أيون كبريتات الهيدروجين	
	HSO,	H <sub>2</sub> SO <sub>3</sub>	حامض الكبريتوز	
	H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub>	H <sub>3</sub> PO <sub>4</sub>	حامض الفسفوريك	
	F	HF	حامض الهيدروفلوريك	Ş.
ازد ماد قدة القاماة	NO <sub>2</sub>	HNO <sub>2</sub>	حامض النثري	قوة العامض
<u> </u>	C2O4—	HC <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	ايون اوكزالات الهيدروجين	<b>8</b> 1
	$C_2H_3O_2^-$	HC <sub>2</sub> H <sub>3</sub> O <sub>2</sub>	حامض الخليك	تقمان
ا ما	AI(H <sub>2</sub> O) <sub>2</sub> OH <sup>+</sup>	A1(H <sub>2</sub> O) <sub>6</sub> +++	ر کرن ، د معشرا	E:
	HCO <sub>3</sub>	H <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>	حامض الكربونيك	
	HS-	H <sub>2</sub> S	كبريتيد الهيدروجين	
	HPO <sub>4</sub>	شائي −H₂PO،	أيون فوسفات الهيدروجين ال	
	H <sub>2</sub> BO <sub>3</sub> -	H <sub>3</sub> BO <sub>3</sub>	حامض البوريك	
	$NH_4OH(NH_3+H_2O)$	NH <sub>4</sub>	أيون الامونيوم	
- 1	CN"	HCN	حامض الها يدروسيانوجيني	
	Zn(H <sub>2</sub> O) <sub>3</sub> OH <sup>+</sup>	Zn(H <sub>2</sub> O) <sub>4</sub> ++	ايون الزبك	
	CO,	HCO <sub>1</sub>	ايون كاربونات الهيدروجين	
1	HO <sub>2</sub>	H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	بيروكسيد ألهيدروجين	
	PO4	(حادي <sup></sup> ,HPO	ايون فوشفات الهيدروجين اأ	Č!
	<b>S</b>	HS-	ايون كبريتيد الهيدروجين	<u>.</u>
	OH-	H <sub>2</sub> O	الماء الماء	ς.
	0_	OH*	ا يون الهيدروكسيل	العوامض الضميفا
J	NH <sub>2</sub>	NH <sub>3</sub>	إ الامونيا	5

البعدول (١٥) يبين السوامض المركزة، وعياريتها، ووزنها النوعي والعجم اللازم لتعضير معلول و عياري

حامض الهيدروفلوريا	حامض الهيدروفلوريك (HF) Hydrofluoric acid	Ť	1,16	١٩٠ مل يكمل إلى لترواحد بالماء
حامض الفسفوريك	(H,PO <sub>4</sub> ) Phosphoric acid	**	1,74	ه المل يكمل الى لترواحد بالماء
حامض البركلوريك	(HClO <sub>4</sub> ) perchloric sold	•	1,04	بية مل يكمل إلى لتر واحد بالماد
ملمض الكبريتيك	(H,SO <sub>4</sub> ) Sulphuric acid	3	1,74	١٤٠ مل يكمل الى لتر واحد بالماء
حامض النتريك	(HNO <sub>3</sub> ) Nitric ecid	3	* # T	٦٠ مل يكمل الى لترواحد بالماء
حلمض الهيدروكلوري	(HCI) Hydrochloric acid &	4		وده مل يكمل الى لتر واحد بالماء
حلمض الغليك	حامض العليك (CH,COOH) Acetic acid	*	1,-0	٠٨,٥ مل يكمل الى لترواحد بالماء
Acid	e normality	Approximate normality	Specific gravity	لتعضير معلول ٥ عياري
الحامض	الميار	العيارية التعريبية	العزن النوعي	العبم اللازم من المنطول المركز

جدول (٦٦) التحويلات الى النظاء المتري

مندما تعرف	تضرب	للحصول على
	الاطوال	1 11 *
لانجات	7,08	' السنتمترات المردمات
لاقدام	<b>∀-,</b>	السنتمترات الاحا
الياردات	•.4•	الامتار
الاميال	\1.	الكيلومترات
	الساحة	
الانج المربع	7,00	السنتميتر المربع
القدم المربع	4.4	المتر المربع
الياره المربع	*.A*	المثر المربع
الميل المربع	7,7.	الكيلومتر المربع
الایکر	*.1.*	الهكتار
	الكتلة ( الوزن )	
الاونس	TA, m	الغرام
الباوند	-,60	الكيلوغرام
ببري. الطن القصير ( ٢٠٠٠ باو	باوند ) ۹۰۰	الطن المتري
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	العجم	
ملعقة شاي	8,00	مللتر
ملعقة طمأم	10,**	مللتر
اونس السوائل	w <sub>1,10</sub>	مللتر
الكوب	4,46	لتر
ر. الباينت	·,£V	لتر
الكوارت	40	لتر
الغالون	٧.٨٠	لتر
القدم المكمب	*,**	المتر المكعب
اليارد المكمب	•.٧4	المثر المكعب
	الحرارة	
الفهرنها يت	٥٥٥٠ ( فهرنها	بت ـ ٣٧ ) المئوية
الفهرنهايت	۽ بمد طرح ۲	٣ المئوية

4	للحصول على	تضرب	عندما تعرف
<del></del>		الحاصل او المعدل	
	کفم ( هکتار	r,-V	اونس / ایکر
	كفم / هكتار	₹,٧₹	بوشل / ایکر
	كفم / هكتار	778-	طن/ ایکر
ار	الطن المتري / هكت	7,71	طنً / ایکر
	كفم / هكتار	1,18	باوند/ ایکر
	كفم / مثر مكفّب	17,77	باوند / قدم مکمب
	كفم / لتر	*,14	باوند / غالون
	كفم / الطن المتري	•,0	باوند / طن
	لتر / هکتار	4,67	غالون / ایکر
	لتر / الطن المتري	71,3	غالون / طن
	ت من النظام المتري	ل (٧٧٪) التحويلان	الجدو
	الحصول على	تغرب	عندما تمرف
		الاطوال	
	الانج	•,•६	مللتر .
	الانج	*, \$ *	سنتميش
	القدم	T,T-	المتر
	اليارد	1,1-	المثر
	الميل	•,7•	الكيلومتر
		المساحة	
	الانج المربع	*,17	السنتميتر المربع
	اليارد المربع	1,11	المتر المربع
	النيل المربع	*,\$*	الكيلومتر المربع
	<.VI	<b>₹,</b> #+	الهكتار ( ۱۰۰۰۰ م' )
	الایکر		·····
		الكتلة ( الوزن )	73-4
	الاونس		الغرام
	الاونس الباوند	الكتلة ( الوزن )	الغرام الكيلوغرام
	الاونس	الكتلة ( الوزن )	الغرام

عندما تمرف	تضرب	للحصول على
	العجم	
مللتر	•,•	اونس السوائل
اللتر	٧,١٠	الباينت
-	1,41	الكوارت
اللتي اللتر	٠,٣٦	الغالون
المتر المكعب	Y0,**	القدم المكعب
المتر المكعب	1,7*	اليارد المكمب
الدرجة المثوية	العرارة 3 وبعد ذلك اضف ۲۲	القهرنهايت

البعدول (٦٨) التعويلات الحرارية من الدرجة المثوية الى الفهرنهايت لتحويل الحرارة من الدرجة المثوية الى درجة الفهرنهايت أضرب الدرجة المثوية بـ أو وأضف  $^{77}$  مُ =  $^{77}$  مُ =  $^{77}$  مُ =  $^{77}$  مُ م =  $^{77}$  مُ م =  $^{77}$  مُ م =  $^{77}$  مُ م =  $^{77}$  م

الدرجة المئوية	الفهرنهايت	الدرجة المئوية	الفهرنهايت
صفر	TT,*	W	36,6
*	74,7	₹•	74,1
	. 14,1	44	V),1
3	£T,A.1	74	Y6,T
A	45,4	13	YA,A
1.	9	7A	AY, E
	7,70	<b>**</b>	۰,۶۸
16	64,4	**	A4,1
71	₹•,٨	71	47,7

	تکیلة جدول (۲۸)
47,4	*1
\+,ŧ	TA
\* <b>{</b> ,*	t.
1.4.1	£T
111, 7	tt
116,4	13
14, 8	£A
177,•	<b>a</b> .
170,5	44
179,7	01
NTT,A	7.0
177,6	•
16+,+	٩.
147,1	77
14,737	7.5
10-,1	75
101,1	٦٨
104,-	٧٠
171,7	VY
170,7	V£
17.4,4	<b>Y</b> 1
1,77	<b>YA</b>
۱۷۹,۰	۸٠
174,7	AT
WT,T	AL
W3,A	A7.
14-,1	<b>^</b>
198,4	, 4.
17,V/1	44
T-1,T	4.6
7-£,A	41
Y-A,£	<b>1</b> A
434,4	100

البعدول ( $^{99}$ ) التحويلات العرارية من الفهرنهايت الى اندرجة المتوية لتحويل الحرارة من الفهرنهايت الى الدرجة المتوية اطرح  $^{99}$  من الفهرنهايت وبعد ذلك اضرب بـ  $^{9}$  مثال ،  $^{9}$  مثال ،  $^{9}$  عمرنهايت =  $^{9}$  ( $^{9}$   $^{9}$   $^{9}$   $^{9}$   $^{9}$   $^{9}$   $^{9}$ 

الفهرنهايت	درجة مئوية	الفهرنهايت	درجة مئوية
صقر	W.A_	100	•\.V
	/6.*	/4e=	#1,t
<b>\</b> *	\Y,\_	\ <b>r</b> 0	eV,*
		16.	500
10	4,8	160	77,4
٧٠	1,٧_	10-	7,07
74	<b>*A</b> _	700	34,4
₹•	1,1_	17-	٧١,١
₹0	1,V	iTe.	V*.4
•	€,€	. W•	V,7V
10	, V,Y	~ \\	V4,£
9+	<b>%</b> n, n	W	٧٨'٨
44	14°4	W.	A0,4
4.	7,0/	19.	۸,۷۸
30	V.7	M.	5-,3
٧٠	71,17	444	47,7
Ye	74.4	T-4	47,1
۸٠	77,7	***	44,4
٨٥	79.6		
4.	44,4	4/4	144,4
40	To,-		
900	4V,A		
1-0	6-75		
11.	£4.4		
//o	43,5		
14.	P,A3		

الجدول (٧٠) تحويلات وحدة الطول

السنتمتر متر ١٠٠٠ السنتمتر ملمتر ١٠٠٠ السنتمتر ملمتر ١٠٠٠ القدم السنتمتر ١١٠٠ القدم الانبج ١٢٠٠٠ القدم اليارد ١٢٠٠٠ القدم متر ١١٤٠٠ الته م ١٠٠٠ الته متر ١١٤٠٠ الته متر ١١٤٠٠ الته متر ١١٤٠٠ الته متر ١١٤٠٠ الته متر ١٠٠٠ الته متر ١١٤٠٠ الته متر ١٠٠٠ الته متر ١١٤٠ الته متر ١١٠٠ الته متر ١١٤٠ الته ما ١٠٠٠ الته ما ١١٤٠	لتحويل	الى	اضرب بـ
السنتمتر المنتر القدم السنتمتر الأنتج	المنتمتر	انج	•,7477
القدم السنعتر ١٣٠٥٠ القدم الانع ١٣٠٠٠ القدم اللانع ١٣٠٠٠ القدم اللانع ١٣٠٠٠ القدم متر ١٩٥٠٠ القدم متر ١٩٥٠٠ انع القدم ١٩٠٠٠ انع القدم ١٩٠٠٠ الكيلومتر القدم ١٩٠٠٠ الكيلومتر متر ١٩٥٠٠ الكيلومتر ميل ١٩٠٠٠ الكيلومتر ميل ١٩٠٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٠٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٠٠٠ المتر الإنع ١٩٠٠٠ المتر الإنع ١٩٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠ المتر المود ١٠٠٠٠ الميل اليود ١٠٠٠٠ الميل اليود ١٠٠٠٠ الميل اليارد ١٠٠٠٠	_	متر	P*c*
القدم الانج ١٣٠٠. القدم اليارد ١٣٠٠. قدم / دقيقة قدم / ثانية ١٣٠٠. قدم / دقيقة ميل / ساعة ١٠٠٠. القدم متر ١٩٠٨. انج القدم ١٩٠٧. انج القدم ١٩٠٨. الكيلومتر القدم ١٠٠٠. الكيلومتر ميل ١٠٠٠. الكيلومتر ميل ١٠٠٠. الكيلومتر اليارد ١٠٠٤٠٠ الكيلومتر اليارد ١٠٠٤٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠ المتر الأنج ١٠٠٠٠ المتر الأنج ١٠٠٠٠ المتر اليارد ١٠٠٠٠ المتر اليارد ١٠٠٠٠ الميل قدم ١٠٠٠٠ الميل قدم ١٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠ الميل المود ١٠٠٠٠ الميل المود ١٠٠٠٠ الميل ماعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ الميل الماعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ الميل الماعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ الميل الماعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ المود قدم ميل الماعة ١٠٠٠٠	-	ملمتر -	30,0
القدم اليارد ٢٢٢٠.٠ قدم / دقيقة قدم / ثانية ١٠٠٠.٠ قدم / دقيقة ميل / ساعة ١٠٠٠.٠ القدم متر ١٩٠٧٠.١ انيج القدم ١٩٠٧٠.١ انيج القدم ١٩٠٧٠.١ الكيلومتر القدم ١٠٠٠.١ الكيلومتر ميل ١٩٠٢٠.١ الكيلومتر ميل ١٩٠٢٠.١ الكيلومتر اليارد ١٠٠٤٠٠ ١٩٠٢٠.١ المتر اليارد ١٠٠٤٠ ١٩٠٢٠.١ المتر القدم ١٠٠٠.١ المتر القدم ١٠٠٠.١ المتر الأنج ١٠٠٠.١ المتر الأنج ١٠٠٠.١ المتر الأبود ١٠٠٠.١ المتر اليارد ١٩٠٠.١ الميل قدم ١٠٠٠.١ الميل الرود ١٠٠٠.١ الميل الرود ١٠٠٠.١ الميل كيلومتر ١٠٠٠.١ الميل كيلومتر ١٠٠٠.١ الميل كيلومتر ١٠٠٠.١ الميل كيلومتر ١٠٠٠.١ الميل الرود ١٠٠٠.١ الميل ماعة قدم / ثانية ١٠٤٠.١ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٤٠.١ ميل / ساعة ميل / ساعة ١٠٠٠.١			T-,1A
القدم اليارد ٢٣٠٠. قدم / دقيقة قدم / ثانية ١٠٠٠. القدم متر ١٩٠٠. القدم متر ١٩٠٠. القدم متر ١٩٠٠. النج القدم ٢٣٠٠. الكيلومتر القدم ١٩٠٠. الكيلومتر ميل ١٩٣٠. الكيلومتر ميل ١٩٣٠. الكيلومتر اليارد ١٩٠٠. الكيلومتر اليارد ١٩٠٠. المتر القدم ١٩٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. الميل الرود ١٩٠٠. الميل الرود ١٠٠٠. الميل المود ١٠٠٠.		الانج	\Y,*
قدم / دقيقة ميل / ساعة عدد القدم متر ١٩٠٠ انج سنتمتر ١٩٠٠. انج القدم ١٩٠٠ انج اليارد ١٩٠٠ الكيلومتر القدم ١٩٠٠ الكيلومتر متر ١٩٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٠٠ المتر القدم ١٩٠٠ المتر القدم ١٩٠٠ المتر القدم ١٩٠٠ المتر الأنج ١٩٠٠.٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠ الميل الرود ١٩٠٠.٠ الميل الرود ١٠٠٠.٠ الميل الرود ١٠٠٠.٠ الميل المود ١٠٠٠.٠ الميل المود ١٠٠٠.٠ الميل المود ١٠٠٠.٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٠٠.١ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٠٠.١ ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة المدم / ثانية ١٠٠٠.١ الرود تدم ١٩٠٠.١	القدم	اليارد	•,117
القدم متر ١٠٠٥. انج سنتمتر ١٠٠٥. انج القدم ٢٣٨٠. انج اليارد ١٠٧٨. الكيلومتر القدم ١٠٠٥. الكيلومتر ميل ١٠٠٠. الكيلومتر ميل ١٠٠٠. الكيلومتر اليارد ١٠٠٤. المتر التارد ١٠٠٤. المتر القدم ١٠٠٠. المتر القدم ١٠٠٠. المتر الأنج ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. المتر الكيلومتر ١٠٠٠. الميل عدم ١٠٠٠. الميل عدم ١٠٠٠. الميل المود ١٠٠٠. الميل ١٠٠٠.	قدم / د <b>قیقة</b>	قدم / ثانية	•,•177
القدم متر ١٠٥٠، انج سنتمتر ١٠٥٠، انج القدم ٢٣٨٠، انج اليارد ١٨٧٠، الكيلومتر القدم ١٠٠٠، الكيلومتر ميل ١٠٠٠، الكيلومتر ميل ١٠٠٠، الكيلومتر اليارد ١٠٩٤، المتر التدم ١٠٠٠، المتر القدم ١٠٠٠، المتر القدم ١٠٠٠، المتر القدم ١٠٠٠، المتر الأنج ١٠٠٠، المتر الأنج ١٠٠٠، المتر الكيلومتر ١٠٠٠، الميل الميارد ١٠٠٠، الميل الميارد ١٠٠٠، الميل ١٠٠٠،	قدم / دقيقة	ميل / ساعة	*,**\\$
انبج القدم ۲۲۰۰۰ انبج اليارد ۲۲۸۰۰ الكيلومتر القدم ۰۰٬۰۹۲ الكيلومتر مش ۱۳۲۰۰ الكيلومتر ميل ۱۳۲۰۰ الكيلومتر اليارد ۱۰۰٬۶۰۰ الميلومتر اليارد ۱۰۰٬۰۰۰ المتر القدم ۱۳٫۲۸ المتر القدم ۱۳٫۲۸ المتر الانبج ۱۳٫۲۸ المتر الكيلومتر ۱۰۰٬۰۰ الميل قدم ۱۳٫۲۸ الميل الميل اليارد ۱۳۰٬۲۰ الميل كيلومتر ۱۰٬۰۰۰ الميل كيلومتر ۱۰٬۰۰۰ الميل ١٤٠٥ اليارد ۱۳۰٬۲۰ الميل كيلومتر ۱۳۰٬۲۰ الميل كيلومتر ۱۳۰٬۲۰ الميل ميل / ساعة قدم / ثانية ۱۰٬۸۸ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل /	القدم	متر	
انج القدم ۲۸۸۰۰۰ انج اليارد ۱۳۸۸۰۰۰ الكيلومتر متر ۱۳۸۸۰۰۰ الكيلومتر ميل ۱۳۲۸۰۰ الكيلومتر ميل ۱۳۲۸۰۰ الكيلومتر اليارد ۱۳۸۶۰۰ المتر التدم ۱۳۸۸۰ المتر القدم ۱۳۸۸۰ المتر القدم ۱۳۸۸۰ المتر الأنج ۱۳۸۸۰ المتر الأنج ۱۳۸۸۰ المتر اليارد ۱۳۸۶۰ المتر اليارد ۱۳۸۰۰ الميل قدم ۱۰۰۰۰ الميل اليارد ۱۳۸۰۰ الميل كيلومتر ۱۳۰۸۰ الميل كيلومتر ۱۳۸۰۰ الميل كيلومتر ۱۳۸۰۰ الميل ماعة قدم / ثانية ۱۸۸۰ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / سا	انج	ستتمتر	<b>∀,</b> •€
انج اليارد ١٠٠٠٠٠ الكيلومتر مثر ١٠٠٠٠٠٠ الكيلومتر مثل ١٠٠٠٠٠ الكيلومتر ميل ١٩٢٠٠٠ الكيلومتر اليارد ١٠٠٤٠٠ المتر ستتمتر ١٠٠٠٠ المتر القدم ١٣٨٣٠ المتر الأنج ١٩٨٣٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ المتر اليارد ١٩٠٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠٠ الميل عهم، اليارد ١٠٠٠٠ الميل اليارد ١٠٠٠٠ الميل ١٠٠٠٠	انج	القدم	•,•٨٣٢
الكيلومتر القدم مثر ١٠٠٠٠٠٠ الكيلومتر مثر ١٠٠٠٠٠٠ الكيلومتر ميل ١٩٦٢٠٠ الكيلومتر اليارد ١٠٩٤٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠ المتر الانج ١٩٨٣٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ الميل الميل قدم ١٠٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠٠ الميل الميل الميل ١٠٠٠٠ الميل ١٠٠٠٠ الميل ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / شاعة ميل / ساعة ميل / شاعة ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل /		•	
الكيلومتر مثر ١٠٠٠٠٠ الكيلومتر ميل ١٩٤٠٠٠ الكيلومتر اليارد ١٩٤٠٠ المتر اليارد ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠٠ المتر القدم ١٠٠٠٠ المتر الانج ١٠٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ الميل قدم ١٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠ الميل الميل الميل الميل ١٨٥٠٠ الميل ١٨٥٠٠ الميل ١٨٥٠٠ الميل ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٥٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٥٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل		القدم .	
الكيلومتر اليارد ١٩٩٠ الكيلومتر اليارد ١٩٩٠ المتر اليارد ١٩٩٠ المتر القدم الابح المحرد المتر الانج الابح المحرد المتر الكيلومتر ١٠٠٠ الكيلومتر ١٠٠٠ الكيلومتر ١٠٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠ الميل الرود ١٩٠٠ الميل الرود ١٩٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠ الميل اليارد ١٩٠٠ الميل كيلومتر ١٩٠٠ الميل الميل كيلومتر ١٩٠٠ الميل الميل ميل / ساعة قدم / ثانية ١٩٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٩٠٠ ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل / ساعة الميل ميل / ساعة الميل ميل / ساعة الميل الميل ميل / ساعة الميل / ساعة الميل / ساعة الميل ميل / ساعة الميل			
الكيلومتر اليارد ٥٠,٤٩٠٠ المتر سنتمتر ٥٠,٠٠٠ المتر القدم القدم ٢,٢٨١ المتر الانج ١٠٠٠،٠ المتر اليارد ١٩٠٠،٠ الميل قدم ١٠٠٠،٠ الميل الرد ١٠٠٠،٠ الميل اليارد ١٠٠٠،٠ الميل اليارد ١٠٠٠،٠ الميل الماحة قدم / دقيقة ١٠٨٨،٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠٨٨،٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠,٠٨٨ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / ساع	الكيلومتر		477.
المتر القدم ٢٠٢٠٠ المتر القدم ٢٠٢٠٠ المتر القدم ٢٩,٣٠٠ المتر الانج ٢٩,٣٠٠ المتر المتر الكيلومتر ١٠٠٠٠ المتر اليارة ١٠٠٠٠ الميل قدم ١٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠٠ الميل الميل اليارة ١٠٠٠٠ الميل الميل كيلومتر ١٩٦٠٠ الميل ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٤٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٨٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / ساع	الكيلومتر	اليارد	
المتر الأنج ٢٩,٣٧٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠، المتر اليارد ١٠٠٠، الميل قدم ١٠٠٠، ١٩٥٠ الميل الرود ١٠٠٠، ١٧٦٠ الميل كيلومتر ١٠٠٠، ١٨٦٠ الميل كيلومتر ١٠٠٠، ١٨٦٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٠,٤٦٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ١٠٠٠، ١٠٠٠	المتر	سنتهتر	
المتر الانج ٢٩,٣٧٠ المتر الكيلومتر ١٠٠٠، المتر اليارد ١٠٠٠، الميل قدم ١٠٠٠، ١٩٥٠ الميل الرود ١٠٠٠، ١٩٦٠ الميل ليارد ١٩٠٠، الميل كيلومتر ١٩٠٠، الميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٩٠٠، ميل / ساعة قدم / ثانية ١٩٠٠، ميل / دقيقة ميل / ساعة ١٠٠٠،	المتر	القدم	
المتر الكيلومتر ١٠٠٠، الميل قدم ١٠٠٠، الميل الرود ١٠٠٠، الميل الرود ١٠٠٠، الميل اليود ١٠٠٠، الميل كيلومتر ١٠٠٠، الميل كيلومتر ١٠٠٠، الميل مناب كيلومتر ١٠٠٠، الميل مناب المناب كيلومتر ١٠٠٠، الميل المناب ال	المتر	الانج	
المتر اليارد ٢٠٠٥ الميل قدم ١٠٠٠ ١٠٠٠ الميل الرود ١٠٠٠ ١٠٠٠ الرود ١٠٠٠ ١٠٠٠ الميل اليارد ١٠٠٠ ١٠٠٠ الميل اليارد ١٠٠٠ ١٠٠٠ الميل كيلومتر ١٠٠٠ ١٠٠٠ ميل / ساعة قدم / دقيقة ١٨٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٠٠ ١٨٠٠ ميل / دقيقة قدم / ثانية ١٠٠٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ١٠٠٠٠ الرود قدم ١١٠٥٠ ١٠٠٠ الرود قدم ١١٠٥٠ الرود قدم ١١٠٥٠ الرود قدم ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ المرود ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ الرود ١١٠٥٠ المرود ١١٠٠	المتر		
الميل قدم مربه الرود مربه الرود الرود مربه الرود الميل الرود الميل الرود الميل الميل الميل الميل الميل كيلومتر ١٠٩٠٩ ميل / ساعة قدم / دقيقة ميل / ساعة قدم / ثانية ١٨٤٠ ميل / دقيقة قدم / ثانية ١٨٨٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ميل / ساعة ميل الميل دقيقة ميل الميل ميل الميل ال	المتر		
الميل الرود "٠٠,٠٠٠ الرود اليارد "٠٠,٠٠٠ اليارد "١٣٠,٠٠ اليارد "١٣٠,٠٠ اليارد اليارد "١,٦٠٩ اليارد "٨٨.٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١,٤٦٧ ميل / ساعة قدم / ثانية "٨٨.٠ ميل / دقيقة قدم / ثانية "٨٨.٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة "٠,٠٠ الرود قدم "١,٥٠٠ الرود قدم "١,٥٠٠ الرود قدم "١,٥٠٠ الرود "٢,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠ اليارد "٢٠,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠ اليارد "٢٠,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠٠ اليارد "٢٠,٥٠ اليارد "٢٠ اليارد "٢٠,٥٠ اليارد "٢٠,٥٠ اليارد "٢٠,٥٠	العيل		•
الميل اليارد ١,٦٠٠٠ الميل كيلومتر ١,٦٠٩ ميل / ساعة قدم / دقيقة ٠,٨٨ ميل / ساعة قدم / ثانية ١,٤٦٧ ميل / دقيقة قدم / ثانية ٠,٨٨ ميل / دقيقة ميل / ساعة ٠,٠٠٠	الميل		
الميل كيلومتر ١,٦٠٩ ميل / ساعة قدم / دقيقة ١,٨٠٠ ميل / ساعة قدم / ثانية ١,٤٦٧ ميل / دقيقة قدم / ثانية ٠٠,٠٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ٠٠,٠٠٠	- <del>-</del>		
ميل / ساعة قدم / دقيقة ١,٤٦٧ ميل / ساعة قدم / ثانية ١,٤٦٧ ميل / دقيقة قدم / ثانية ١٠,٠٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ١٠,٠٠٠	+ <b>-</b>		
ميل / ساعة قدم / ثانية ١,٤٦٧ ميل / دقيقة قدم / ثانية ٠٠,٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ٠٠,٠٠ الرود قدم ١٦,٥٠			
ميل / دقيقة قدم / ثانية ٠٨,٠٠ ميل / دقيقة ميل / ساعة ١٠,٠٠ الرود قدم ١٦,٥٠			
ميل / دقيقة ميل / ساعة ٩٠,٠٠ الرود قدم ١٩,٥٠		- '	
الرود قدم ١٦,٥٠		- ,	
	اليارد اليارد	قدم	<b>T</b> ,**

## تكيلة جدول (٧٠)

¥.4. **	 -	-	انج	*	-	اليارد
-,4164			متر			اليارد
·;···•¥			ميل			اليارد

### الجدول (٧١) تحويلات وحدة الكتلة ( الوزن )

لتحويل	. الٰی	اضرب بـ
القبحة	غزام	A3P·,·
غرام	القبحة	. /0,177
غرام	كيلوغرام	, spent
غرام	اونس	1,4 <b>7.6</b> 9
غرام / لتر	جزء بالمليون	1000
كيلو غرام	غوام	feen
كيلوغرام	بأوتد	Y,Y=0
الاونس	التمحة	LTV,0-
الاونس	غوأم	₹Α,Τ●
الاونس	باوند	• ***•
اونس السوائل	انج مكمب	**************************************
اونس السوائل	غالون	•,••
اونس السوائل	مللتر	TT,OVT
اونس السوائل	الباينت	•7/*•
اونس السوائل	الكورات	*, *F W*
جزء بالمليون	القمحة / غالون اميركي	•,••٨٤
جزء بالمليون	عرام / لتر	* p = 1 }
جزء بالمليون	باوند / مليون غالون	A,TE#
الباوند	القبحة	Vono
الباوند	غرام	£07,0%
الباوند	<b>اونس</b>	18,00
الباوند	ملمن	¢ <sub>p</sub> 8.04∰
باوند من الماء	غالون	AP11,+
الطن	كيلوغرام	4-Y,Wa
الطن	أونس	44
الطن	باوند	<b>Y</b> ano

الجدول (٧٢) تحويلات وحدة الحجم

اونس السوائل الباينت ٢٠٠٠ اونس السوائل الكوارت ٢٠٠٠	الباينت	
أونس السوائل الكوارت ٠٠٠		Fv.*
11 · 11 · 14 · 14 · 1	الكوارت	٠,•٣
اونس السوائل الغالون ١٠٠٧٨	الغالون	·,••VA
اونس السوائل الملتر ٢٩,٦٠	الملاتر	74,3+
أونس السوائل اللتر ١٠٦٩٠،	اللتر	•,•₹९०
الباينت اونس السوائل ١٦	اونس السوائل	17
الباينت الكوارت ٥٠٠	الكوارت	1,0
الباينت الفالون ١٠٠٠٠	الفالون	•,\*•
الباينت الملتر ٧٣,١٧	المللتر	€Y <b>7</b> ,\V
الباينت اللتر ١٩٧٣٠	اللتر	·,EVT1
الكوارت اونس السوائل ٢٦	اونس السوائل	**
الكوارت الباينت ٢	الباينت	4
الكوارت الفائون ١٥٠٠-	الفالون	*,Y a
الكوارت المللتر ٩٤٩,٣٣	المللتر	441,77
الكوارت اللثر ١٩٤٦٠	اللثر -	7.47.
القالون أونس السوائل ١٣٨	اونس السوائل	WA.
الغالون الباينت ، ٨	الباينت	A
الغالون الكوارت ع	الكوارت	£ .
الغالون الملئتر ٢٧٨٥,٢٣	المللتر	TYA0,TT
الغالون اللتر ٢,٧٨٠	اللثر	T,VA6
الملاتر أونس السوائل ١٠٩٣٨٠	أونس السوائل	*****
المللتر الباينت ٠,٠٠٣٠	الباينت	•,,••*
المللتر الكوارت ٠٠٠٠٠	الكوارت	• * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
الملاثي الفاثون ٢٠٠٠٠٠	الغالون	4,004
الملاتر ۱٬۰۰۱۰	اللتر	•,***
اللتر أونس السوائل ٢٣,٨١٩	اونس السوائل	TT,A18
اللتر الباينت ٢٠١١٢	الباينت	7,117
اللتر الكوارت ١٠٠٥	الكوارت	1,+0%
اللترِّ الغالون ٢٦٤-	الغالون	-,*74
اللتر المللتر ١٠٠٠	المللتر	†ana



دلين المصطنحت

الرواسب المنقولة بالرياح Anlian الرواسب المنقولة بالمياه Alluvial غير متجانس وغير متبلور **Amorphous** الماء المدمص Absorbed water هوائي Aerobic غير هوائي Anaerobic التصاق Adhesion الأدمصاص Adsorption الامتصاص Absorption جاهز Available تكوين الاحماض الامينية Aminization تكوين الامونيا **Ammonification** تثبيت الامونيوم -**Ammonium Fixation** الاتربة غير النطاقية Azonai Soila التربة القاعدية Alkalı Soil التربة الحامضية **Acid Soil** ذاتي التفذية Autotrophic درجة الحموضة الفعلية Actual acidity الامتصاص الحيوي Active absorption السعة التبادلية الانبونية Anion exchange capacity التبادل الانبوني Anion exchange

Broadcast الكيمياوية نثرا Bog Soils الترب المضوية غير المتحللة الترب البنية الترب البنية Brown Soils الكثافة الظاهرية الكثافة الظاهرية الشاهرية المتحدد النشيم بالقواعد المتحدد ال

Base saturation percentage
Black alkali soils
Bone meal
Burned time
Buffering capacity

نسبة التشيع بالقواعد الترب القلوية السوداء مسحوق العظام الجير المحروق السعة التنظيمية

البناء البلوري

C

Crystal structure Clay minerals Capillary water Cation exchange Chelating compound Cohesion Colloids Calcic Cation exchange capacity Crop residue Crop rotation Calcareous Soil Coated urea Coarse texture Critical level Contact exchange Chestnut Soils

معادن الطين الماء الشعري التبادل الكاتيوني المركبات المغلفة أو المقيدة التماسك الغرو بات كلسي السمة التبادلية الكاتيونية بقايا مخلفات النيات الدورة الزراعة التربة الكلسة اليوريا المغلفة النسجة الخشنة للتربة الحد أو المستوى الحرج التبادل بالاتصال المباشر الترب الكستنائية

D

Dry land farming
Denitrification
Diffusion

زراعة الاراضي الجافة عملية فقدان الثنيتروجين على شكل غازات الانتشار

# Dissolution Deficiency symptoms

الاذابة ---- الغذائية اعراض نقص العنائية

0

Elasticity
Expanding lattice
Ehydration
Essential element
Evaporation
Electrical conductivity
Exchange sites
Exchange

الليونة الصفائح القابلة للتمدد التجفيف التجفيف المنائي الضروري التبخر درجة التوصيل الكهربائي مواقع التبادل التبادل

F

Facilitated diffusion
Fixed potassium
Fixed ammonium
Fallow
Fertility sources
Field capacity
Fertilizers
Fiuid mixed fertilizers
Folair application

الانتشار المسير البوتاسيوم المثبت الامونيوم المثبت بور الاراضي مصادر الخصوبة السمة الحقلية الاسمدة السائلة المخلوطة اضافة العناصر الغذائية بطريقة الرش التربة ذات النسجة الناعمة تجمع حبيبات وغرويات التربة ترا

Fine texture soil
Flocculation

Gravitational water

Green manures

الاسمدة الخضراء

Granulation

Grain yield

Glaciai

Gravitation

الرواسب المنقولة بالثلوج

H

Hydrogen bond الرابطة الهيدروجينية Hydration of ions تميؤ الايونات Hydration التمنؤ Hydrolysis الانحلال المائيي Hydromorphic soils الترب الفدقة Humus الديال Humus soils الترب الدبالية Halomorphic soils الترب الملحية

Ţ

Inorganic minerals المعادن أو العناصر غير العضوية Inorganic soils الترب غير العضوية Isomorphous substitution الاحلال المتماثل Ion exchange التبادل الايوتي Ion exchange capacity السعة التبادلية الأبونية Igneous rocks الصخور النارية Interlayer water الماء البيني Incubation عملية التحضين lonic balance التوازن الايونى Inorganic fertilizers الاسمدة غير العصوية

	L		
Luxury uptake	الامتصاص المفرط		
Loess	مواد مشانبهة للطين أو السلت وتتكون		
	ْ مَٰن مواذ سلتية ذات لون رمادي وتحتوي		
	أعلى عناصر غذائية بمعدلات جيدة		
	والتربة النبي تتكون منها تربة خصبة		
Lime stone	العجر الجيري		
Leaching	عملية الغسل		
Lithosols	الترب الصغرية		
Latosols	الترب القرميدية		
Liquid fertilizers	الاسمدة السائلة		
	M		
mineralization	عملية التعدين		
milliequivalent	مليمكافيء		
mechanical analysis	التحليل الميكانيكي للتربة		
mulching system	تظام التغطية		
mottling	التبقع		
macronutrient	العناصر الغذائية الكبرى		
الغذائية الصغرى micronutrient			
mass flow	الجريان الكتلى		
mineral soils	الترب المعدنية		
muck soils	الترب العضوية المتحللة		
mari or chalk	الطباشير		
mineral fertilizers	الاسمدة المعدنية		
	N		
Nutrient deficiency	**		
Nitrification inhibitors	نقص العناصر الغذائية		
Nutrient concentration	مثبطات عملية التأزت		
LOUISIN CONCENTRATION	تركيز العناصر الغذائية		

Nutrient antagonism		عملية التضاد بين العناصر الغذائية
Non saline – alkali solls		الترب القلوية غير الملحية
Nitrogen cycle		دورة النتروجين
Nitrogen fixation		تثبيت النيتروجين
Nutrition		التغذية
Neutral soil		التربة المتعادلة من حيث
		الحموضة والقاعدية
Nitrification		عملية التأزت
•	0	
Organic matter		المادة العضوية
Organic minerals		المعادن العضوية
Organic fertilizers		الاسمدة العضوية
Organic Soils		الترب العضوية
Oxidation		عملية الاكسدة
	v	
Volatilization		التطاير
		<u>ب</u> ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
	P	
Parent material		مادة الاصل
Pore space		مسامات التربة
Puddled conditions		ظروف التعجن
Primary elements		العناصر الاولية
Percolation		الرشح
Plowing		الحراثة
		- <b>J</b> -4-

م/ ٧٤ الأعدة وخصوبة الترية

Particle Size	حجم حبيبات التربة
Particle Shape	شكل حبيبات التربة
Potassium fixation	تثبيت البوتاسيوم
Podzolic soils	ترب البودزول
Peat soils	الترب العضوية غير المتحللة
Plant tissue	النسيج النباتي
Plant analyses	تحليل النبات
Permanent wilting point	نقطة الذبول الدائم
Passive absorption	الامتصاص غير الحيوي
Plant nutrition	علم تغذية النبات
Pedogenesis	علم تكون التربة
Plant physiology	علم فسلجة النبات

Relative humidity	الرطوبة النسبية
Reduction	الاختزال
Regosols	الترب الرملية الجافة
Root interception	اعتراض وتعمق الحنور

S

افاق التربة
احياء التربة
احياء التربة الدقيقة
اتربة المناطق الجافة
ترب المناطق الرطية
الصفات الفيزياوية للثربة
الصفات الكيمياوية للتربة
تهوية التربة
غروبات التربة

Soil erosion تعربة التربة حسات التربة Soil particles حموضة الترية Soil acidity ادارة التربة Soil management , طوية الترية Soil moisture ملوحة التربة Soil salinity Soil temperature حرارة التربة Secondary elements العناصر الثانوية الحبر المطفأ Slaked lime Solubility الذو بان Saturated soil التربة المشبعة Sodium absorption ratio نبية ادمصاص الصوديوم Saline alkali soils الترب القلوية الملحية Sierozems الترب القلوية Soil solid phase طور التربة الصلب طور التربة السائل Soil liquid phase طه, التربة الفازي Soil Gaseous phase هواء التربة Soil air بناء التربة Soll structure Soil texture نسحة التربة مادة الترية المضوية Soil organic matter Soil fertility خصرية الترية مكونات التربة Soil constituents قابلية التربة على الاحتفاظ Soil water holding capacity اخذ عينات التربة للتحليل Soil sampling Soil testing تحليل الترية Soil solution محلول التربة استصلاح التربة Soil reclamation Soil conservation صانة التربة تصنيف الترية Soli classification

Soli extract	مستخلص التربة
Soil profile	مقد الثربة
Soil reaction	درجة تفاعل التربة
Soil pH	الرقم الهيدروجيني للتربة
Soil genesis	نشوء التربة
Soil fertility evaluation	تقدير خصوبة التربة
Soil drainage	صرف التربة
Slow relase fertilizers	الاسمدة التي تحرن العناصر ببطء
Saline - Sodic solls	الترب الصودية الملحية
Sodic soils	الترب الصودية
Sand stone	الحجر الرملي
Selectiveion uptake	الامتصاص الانتقائي للعناص الغذائية
	,
Sedementary rocks	الصخور الرسوبية
Saline soils	الترب الملحية
T	•
Toxicity level	مستوى السمية
Trace element	العناصر الدقيقة
Transpiration	عملية النتح
w	
Weathering	T 1 1 1 1
Water tension	عمليات التجوية الشد المائي الشد المائي
White sikali soils	الترب القلوية البيضاء
Water erosion	التعرية المائية
Wind erosion	التعرية الديحية
Wilting point	النفرية الريحية نقطة الذبول
Water potential	نفطه الدبو <i>ن</i> الجهد المائي
	الجهد الماني
z	
Zonal soils	الترب النطاقية
	• • •

#### المصادر العربية

- العائي، محجن عزيز مصطفى، ١٩٩٣. دور التقنية الحياتية في نمو وانتاجية محصولي الحنطة وفول الصويا باستخدام فطريات المايكورايزا. اطروحة دكتوراه – كلية الزراعة والغابات، جامعة الموصل.
- الطائي ، فرع محمود محمد خلف، ١٩٩٨. دراسة فسلجية حول تأثير الملوحة في نمو فطريات المايكورايزا الحوصلية – الشجيرية ودورها في تغذية النبات. اطروحة دكتوراه – كلية الزراعة والغابات ، جامعة الموصل.
- الخطيب، مروان عبد المهدي محمود، ١٩٩٧. تعيين تركيز بعض المعادن الثقيلة الملوثة في مياه وتربة ونباتات مناطق سيل الزرقاء وسد الملك طلال ودير علا. اطروحة ماجستير جامعة آل البيت، الاردن.
- ابو ضاحي ، يوسف محمد ، مؤيد احمد اليونس ، ١٩٨٨ . دليل تغذية النبات ، جامعة . نغداد .
- الامام، نبيل محمد امين، ١٩٩٨. دراسة تأثير الرش بالحديد والزنك والسهاد المركب (NPK) في نمو وحاصل صنني العنب حلواني لبنان وكمال. اطروحة دكتوراه— جامعة بغداد.
- القصاص، شحاتة العزب وكاميليا ابراهيم احمد امين (١٩٩٥). دراسة المقارنة بين التسميد الارضي والورقي لمركبات الزنك في كروم العنب. وقائع ندوة العناصر المغذية الصغرى الخامسة. القاهرة، مصر.
- النعيمي ، سعد الله نجم ، وفوزي محسن علي ، ١٩٩٠ . تأثير الشد المائي ، نسجة التربة والمبوتاسيوم في النمو والتركيب المعدني لنباتي الذرة الصفراء وفول الصويا . الموتمر العالمي لمكننة الزراعة الرابع تركيا .
- النعيمي ، سعد الله ، وراثدة اسماعيل عبد الله ١٩٨٧ . التلوث الصناعي للتربة والنبات بالعناصر الثقيلة . الندوة العلمية والتربوية السادسة لجامعة الموصل .
- أمين، فرهاد أحمد وعلى عبدالحسين وعبدالفتاح محمد عبدالوهاب ١٩٨٤، تأثير طرق ومواعيد اضافة السهاد النيتروجيني على نمو وحاصل البنجر السكري. مجلة زانكو، مجلد ٢ العدد ٤، الصفحة ١١١- ١٢٥.
- التكربتي، سهيلة عائد ١٩٨٣، تأثيركميات النيتروجين والفسفور على الحاصل ومكوناته وصفاته النوعية وبعض الصفات الحقلية لمحصول عباد الشمس. اطروحة ماجستير، جامعة بغداد كلية الزراعة.

- الراوي ، احمد عبدالهادي وعلى محمد سعدالله ١٩٨٦ ، فقد النيتروجين بشكل امونيا ومع الرشح من سمادي اليوريا وكبريتات الامونيوم تحت ظروف الزراعة . خلاصات البحوث المؤتمر العلمي الرابع لمجلس البحث العلمي .
- الراوي، جال واتحاد توفيق ١٩٧٩. تأثير تداخل الملوحة والرطوية ونسجة التربة على نمو محصول الكتان. نشرة علمية رقم ١٤٣، مؤسسة البحث العلمي. معهد بحوث الموارد الطبيعية، بغداد.
- الزبيدي ، أتحمد حيدر وعلي احمد عطيوي ومحمد رضا عبد الامين ١٩٨٦. سلوكية وفقدان النيتروجين المعدني في الترب المستصلحة. خلاصات البحوث المؤتمر العلمي الرابع لمجلس البحث العلمي.
- السعيدي ، محمد عبد ١٩٧٨ . اساسيات انتاج المحاصيل الحقلية . الطبعة الأولى دار الحرية للطباعة والنشر ، بغداد .
- شابا ، كمال يعقوب وراجح عبدالصاحب البدراوي وبلقيس بشيركمال ومحمود عبدالفتاح البراهيم ١٩٨٦ ، تأثير التسميد النيتروجيني والفوسفاتي على محصول الحنطة صنف صابربيك في منطقة محدودة الامطار. مجلة زانكو. المجلد ٤ العدد ٣. الصفحة ٢٢٥ ٢٧٦
- الشواربي ، محمد يوسف ١٩٦٢. كيمياء الاسمدة وتغذية النبات وتسميد المحاصيل والخضراوات والفواكه والنباتات الطبية. مكتبة الانجلو المصرية القاهرة.
- العابدي ، جليل سباهي ويوسف على حمدي ومحمد فكري فتحي عبدالجواد وسرباز برهان الجاف ١٩٧٨ استجابة الشعير لليوريا المغطاة بالكبريت. المؤسسة العامة للتربة واستصلاح الاراضي. دائرة البحث العلمي والتكنولوجي ، مركز بحوث الخصوبة والتسميد نشرة علمية رقم ٥٩.
- العُاني ، حكيم صالح مهدي ١٩٨٣. استجابة الذرة الصفراء للتسميد النيتروجيني ومسافات الزراعة. اطروحة ماجستير، جامعة بغداد كلية الزراعة.
- خطاري، سيد خليل، ١٩٩٠. المعادن الثقيلة في اراضي وادي الاردن الزراعية (الاغوار). دراسات ٣: ٣٥- ٤٨.
- عبدالصاحب، سامي جليل ١٩٨٠. سلوك البوناسيوم اثناء وبعد غسل الترب المتأثرة بالملوحة في العراق. اطروحة ماجستير، جامعة بغداد-كلية الزراعة.
- عبود، أكرم ريشان، وعاد ابراهيم السلطان ١٩٨٧. التلوث البيثي الاحيائي المتسبب عن مجزر مدينة الموصل. الندوة العلمية والتربوية السادسة لجامعة الموصل.
- على ، على حسين ١٩٨٣. ظاهرة عدم الاخصاب في حنطة الخبز وتأثير بعض العمليات

- الحقلية عليها في المنطقة الشمالية من العراق. اطروحة ماجستير، جامعة الموصل كلية الزراغة والغابات.
- على ، فوزي محسن ١٩٨٢. تأثير المحتوى الرطوبي للتربة والبوتاسيوم على النمو والتركيب الكيمياوي لنباثي الذرة الصفراء وفول الصويا. اطروحة مالجستير ، جامعة الموصل كلية الزراعة والغابات.
- عيدان ، رائد عباس ١٩٨٤ . تثبيت البوتاسيوم في مفصولات التربة وعلاقته بالتكوين المعدني والكلس. اطروحة ماجستير، جامعة بغداد-كلية الزراعة.
- الفخري، عبدالله قاسم ١٩٨١. الزراعة الجافة اسسها وعناصر استثمارها. مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر، جامعة الموصل.
- قاسم، ذباب احمد ١٩٨٧. تأثير عمق الزراعة وكمية التقاوي والاسمدة على انتاج الحنطة تحت الظروف الدبمية في حام العليل اطروحة ماجستير، جامعة الموصل – كلية الزراعة والغابات.
- مرتضى، نبيل صدقي وحسون عزيز رمضان وعبدالحفيظ يونس لاشين ١٩٨٦. تأثير مستويات مختلفة من البورون على محصول الشعير. خلاصات البحوث --المؤتمر العلمي الرابع لمجلس البحث العلمي.
- مينكل ، ك وي. أ. كيرلي ١٩٨٤. مبادئ تغذية النبات ، ترجمة الدكتور سعدالله نجم النعيمي ، مؤسسة دار الكتب للطباعة والنشر، جامعة الموصل.
- الهيئة العامة للتدريب والارشاد الزراعي ١٩٩٠. توصيات حول استعال الاسمدة الكيمياوية ، سلسلة الارشاد الزراعي.
- ولي ، صدرالدين بهاء الدين واحمد عبد الحسن محمد وعبداللطيف وهب خالد ١٩٨٥. تأثير التسميد النيتروجيني ومسافات الزراعة على نمو وحاصل الذرة الصفراء. مجلة زانكو، مجلد ٣ العدد ٣، الصفحة ١٠٩ – ١٢٣.

### المراجع الأجنبية

- Al Niemi, S.N. 1976. The effect of nitrapyrin, nitrogen stabilizer on wheat growth. M.S. Thesis, University of Missouri, Columbia, MO.
- Al- Niemi, S.N. 1981. Soil moisture regimes and soil type effects on growth and water relation of soybean. Mesopotamia J. Agri. 16:189-201.
- Al—Niemi, S.N. and G.W. Colliver. 1982. Cations uptake by NH<sub>4</sub>- Fed and NO<sub>3</sub>- Fed wheat plants Mesopotamia J. Agric. Vol. 17, NO. 1,:95-101.
- Awad, M.M. and A.R. Atawia. 1995. Effect of foliar sprays with some micronutrients on Le—Conte pear tree. 1: Tree growth and leaf mineral content. Annals Agric. Sci. 40: 359 367.
- Balba, A.N., and R.H. Bray. 1956. New field for the application of the mitscherlich eguation L. Aguantitative measure for the relative effectiveness of nutrients. Soil Sci. 82: 497-502.
- Barber, S.A. 1962. A diffusion and mass- flow concept of soil nutrient availability. Soil Sci. 93:39-49.
- Bartholomew, W.V., and F.E. Clark. 1965. Soil nitrogen. American Society of Agronomy, Inc., publisher, Madison, Wisconsin, USA.
- Bear, E.F. 1950. Cation and anion relationships in plants and their bearing on crop guality. Agr.J. 42:176-178.
- Bear, F. 1964. Chemistry of the soil. Second edition. Van Nostrand Reinhold Company, New York.
- Bertrand, A.R., and H. Kohnke. 1957. Subsoil Conditions and their effects on oxygen supply and growth of corn root. Soil Sci. Soc. Amer. Proc. 21:135-140.
- Bennett, W.F. 1993. Nutrient deficiencies and toxicities in crop Plants. APS press.
- Black, C.A., and O. Kempthorne. 1954. Willcoxs' Agrobiology. 1. Theory of the nitrogen constant 318. Agron. J. 46:303-307.
- Black, C.A. 1968. Soil-plant relationship. John wiley and Sons, Inc. New York. London. Sydney.
- Bonner, J. and J.E. Varner. 1976. plant biochemistry, Third ed. Academic press, Inc.
- Bourget, S.J., and R.B. Garson. 1962. Effect of soil moisture stress on yield, water use efficiency and mineral composition of oat and alfalfa grown at two fertility levels. Cand. J. Soil Sci. 42:7-12.

- Boyer, J.S. 1970 a. Differing sensitivity of photosynthesis to low leaf water potential in Corn and Soybean. Plant Physiol. 46:236-239.
- Boyer, J.S. 1970 b. Leaf enlargment and metabolic rates in corn, Soybean and Sunflower at various leaf water potential. Plant Physiol. 46:233-235.
- Brady, N.C. 1974. The nature and properties of soils. 8 th ed. Macmillan publishing Co., Inc. New York, Collier Macmillan publishers, London.
- Bray, R.H. 1954. A nutrient mobility concept of soil plant relationship. Soi. 78-9-92.
- Brown, J.R. and R. G. Hanson. 1977. Micro- and Secondary nutrients in Missouri, EC 929. Extension division UMC.
- Brown, J.C. and V.D. Jolley. 1986. An evaluation of concepts related to iron deficiency chlorosis. J. plant Nutr. 9: 175-186.
- Brown, J.C. 1978. mechanism of iron uptake by plants. plant Cellenv. 1: . 249-257.
- Buchner, A., and H. Sturm. 1971. Fertilizer application in intensive agriculture. (In principles of plant nutrition. 1978. K. Mengel and E.A. Kirkby. p. 201 International Potash Institute Berne, Switzerland).
- Burleson, C.A., and H.C. Gunningham. 1963. Iron status and needs of southern region. Micronutrient. status and needs in the southern region. 9:3.
- Cheng, Y.H. and C.C. Tu. 1987. Effect of resicular arbuscular mycorrhizae on the absorption of Phosphorous, growth and yield in corn and soybean. Research Bulletin Taiwan.
- Christy, C.M 1976. Nitrification inhibitors. Soils and crops comments from agronomy, University of Missouri-Columbia extension division.
- Danielson, R.E., and M.B. Russel. 1957. Ion absorption by eron roots as influenced by moisture and aeration. Soil Sci. Soc. Amer proc. 21:3-6.
  - Decau, J., and B. Pujol. 1973. Comparative effects of irrigation and nitrogen fertilizer on the qualitative and quantitative production of different maize cultivars. Ann. Agron. 24:359-373.
  - Eck, H.V., and J.T. Musick. 1979 a. Plant water stress effects on irrigated grain sorghum. I. Effects on yield. Crop Sci. 19:589-592.
  - Eck, H.V., and J.T. Musick. 1979 b. Plant water stress effects on irrigated

grain sorghum. II. Effects on nutrient in plant tissues. Crop

---- Sci. 19:592-598.--

El – Kassas, S.E. and H. M. Mahmoud. 1989. Effect of iron application on some physiological responces of sultani fig cultivar on sandy calcareous and clay soils. Assiut J. Agric. Sci. 20:23-41.

Epstein, E. 1971 Effect of soil temperature on mineral element composition and morphology of the potato plant. Agron. J. 63:664.

- Farah, S.m. 1981. An examination of the effects of water stress on leaf growth of crops of field beans (Vicia faba L.). J. Agric. Sci Camb. 96: 337-346.
- Fribourg, H.A., W.E. Bryan, G.M. Lessman, and D.M. Mannin. 1976.

  Nutrient uptake by Corn and grain Sorghum silage as affected by soil type, planting date and moisture regime. Agron. J. 68:260-263.

Gauch, H.G. 1972. Inorganic plant nutrition. Dowden, Hutchinson and Ross, Inc. Stroudsburg, Pa.

Hannaway, D.B., L.P. Bush, and J.E. Leggett. 1980. plant nutrition: Magnesium and Hypomagnesemia in animals. University of Kentucky, Bulletin 716.

Hsiao, T.C. 1973. Plant responses to water stress. Ann. Rev. Plant

Physiol. 24:519-570.

International minerals and chemical corporation. 1977. soil and plant sampling handbook. Mundelein, Illinois 60060.

Jadhav, N.S. and G.U. Malewlewer. 1980. Iron status of orchard soil Marathada. Soil and fertilizers. 43: 1939.

Jones, U.S. 1979. Fertilizers and soil Fertility. Reston Publishing Company, Reston, Virginia, Aprentice-Hall Company.

Kemper, W.D., C.W. Robinson, and H.M. Golus. 1961. Growth rate of barley and Corn as affected by change in soil moisture stress. Soil Sci. 91:332-338.

Khasawneh, F.E., E.C. Sample, and E.J. Kamprath. 1980. The role of phosphorus in Agriculture. American Society of Agronomy, Crop Science Society of America, Soil Science society of America, Madison, Wisconsin, U.S.A.

Kilmer, V.J., S.E. Younts, and N.C. Brady. 1968. The role of potassium in a griculture. American Society of Agronomy, Crop Science Society of America, Soil Science Society of America, Madison,

Wisconsin, U.S.A.

- Kirkby, E.A. 1968. Influence of ammonium and nitrate nutrition on the Cation- anion balance and nitrogen and Carbon rate metabolism of white mustard plants grown in dilute nutrient solution. Soil Sci. 105:133-141.
- Landsberg, E.C. 1981. Organic acid synthesis and relase of hydrogen ions in response to Fe deficiency stress of mono and dicotyledonous plant species. J. plant Nutr. 3:579-591.
- Landsberg, E.C. 1982. Transfer cell formation in the root epidermis: Aprerequisite for Fe-efficiency. J. Plant Nutr. 5:415-432.
- Lutz, J.A., and G.D. Jones. 1974. Effect of irrigation and fertilization on yield and potassium content of Corn and available potassium contents of a davidson soil. Commun. Soil Sci. plant Anal. 5:67-79.
- Machay, A.D. and S. A. Barbar. 1985. Soil moisture effects on root growth and phosphorus uptake by corn. Agron. J. 77: 519-523.
- Marschner, H. 1986. mineral nutrition of higher plants. Academic press.
- Martin, J.H., W.H. Leonard, and D.L., Stamp 1976. Principles of field crop production. 3 rd ed. Macmillan publishing Co., Inc. New York, Collier Macmillan publishers, London.
- Mengel, K., and E.A. Kirkby. 1978. principles of plant nutrition. First edition. International potash Institute Bern, Switzerland.
- Mengel, K., and E.A. Kirkby. 1982. Principles of plant nutrition. Third edition. International potash Institute Bern, Switzerland.
- Mitchell, R.L. 1970. Crop growth and culture. The Iowa atate University press Ames.
- Mortvedt, J.J., P.M. Giordano, and W.L. Lindsay. 1972. Micronutrients in agriculture. Soil Science Society of America, Inc. Madison, Wisconsin, USA.
- National plant food institute. 1962. Our land and its care. 1700 K street, N.W. washington 6, D.C., U.S.A.
- Olson, R.H., T.J. Army, J.J. Hanway, and V.J. Kilmer. 1971. Fertilizer technology and use. Second edition. Soil Science Society of America, Inc. Madison, USA.
- Ramadan, H.A., S.N. Al— Niemi, and T.T. Hamdan. 1986. water stress, soil type and phosphorus effects on corn and soybean. II. Effects on nutrients in plant tissues Zanco, 1:79—88.
- Rayn, J. S. Garbet, K. Harmsen, and A. Rashid. 1996. A soil and plant analysis manual adapted for the west Asia and North Africa region. ICARDA, Aleppo, Syria.

- Saif, S.R. 1987. Growth response of tropical forage plant species to vesicular arbuscular mycorrhizae. I. Growth, mineral uptake and mycorrhizal dependency, plant and soil 97: 25-35.
- Scarsbrook, C.E., O.L., Bennett, and R.W. Pearson 1959. The Interaction of nitrogen and moisture on cotton yields and other characteristics. Agron J. 51:718.
- Scott, H.D. and D.W. Brewer 1980. Translocation of nutrients in soybeans. soil sci. soc. Amer. J. 44: 566-569.
- Singh, S., and H.C. Sharma. 1980. Effect of profile soil moisture and phosphorus levels on the growth, yield and nutrient uptake by chickpea. Indian J. Agri. Sci. 50:943-947.
- Tan, K.H. 1984. Principles of soil chemistry.
- Terry, N. 1980. limiting factors in photosynthesis. I-Use of iron stress to control photochemical capacity in Vivo. Plant Physiol, 65:114-120.
- Terry, N. and J. Abadia. 1986. Function of iron in chloroplast, J.Plant Nutr. 9:609-646.
- Thompson, L.M., and F.R. Troch. 1979. Soils and soil fertility. Fourth edition. Tata Mcgraw-Hill publishing Company LTD. New Delhi.
- Tisdale, S.L., and W.L. Nelson. 1975. Soil fertility and fertilizers. Third edition. Macmillan Publishing CO., Inc., New York. Collier Macmillan publishers, London.
- Turner, J.R. 1976. Boron in agriculture, plant foods department, united states borax and chemical Corporation. U.S.A.
- Vanitallie, Th. B. 1938. Cation equilibria in plants in relation to the soil. Soil Sci. 46:175-186.
- Wallace, A., J.T. Stephen, and F.E. Bear. 1948. Sodium content of some New Jersey plants. Soil Sci. 65:249-258.
- Walsh, L.M., and J.D. Beaton. 1973. Soil testing and plant analysis. Soil Science Society of America, Inc. Madison, Wisconsin, USA.
- Weaver, J.E., and W.J. Himmel. 1930. Relation of increased water content and decreased areation to root development of hydrophytes, plant Physiol. 5:69-92.
- Willcox, O.W. 1955. Agrobiologic percentage method of evaluating fertilizer tests. I. potash and tobacco. Soil Sci. 79:467-473.

۱۸ر۱۹۲

ن ٢٩٨ النعيمي ، سعدالله نجم عبدالله

الاسمدة وخصوبة التربة / تأليف سعدالله نجم عبدالله النعيمي ، ط٢:

منقعة ومزيدة .- الموصل : جامعة الموصل ، ١٩٩٩ .

ص ؛ ۲٤ سم

١- الاسمدة أ- ألعنوان

96

1999/777

المكتبة الوطنية (الفهرسة اثناء النشر) رقم الايداع في دار الكتب والوثائق ببغداد (٣٧٦) لسنة ١٩٩٩



